

日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

20.01.00 REC'D 10 MAR 2000

778/0092

WIPO PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

1999年 5月21日

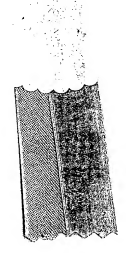
出 願 番 号 Application Number:

平成11年特許顯第142493号

出 額 人 Applicant (s):

麒麟麦酒株式会社

PRIORITY
DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



2000年 2月25日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 近藤隆度原

【書類名】

特許願

【整理番号】

11999401

【提出日】

平成11年 5月21日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C07D215/00

【発明の名称】

キノリン誘導体およびキナゾリン誘導体

【請求項の数】

20

【発明者】

【住所又は居所】

群馬県高崎市宮原町3番地 麒麟麦酒株式会社

索研究所内

【氏名】

久 保 和 生

【発明者】

【住所又は居所】 群馬県高崎市宮原町3番地 麒麟麦酒株式会社

索研究所内

【氏名】

藤 原 康 成

【発明者】

群馬県高崎市宮原町3番地 麒麟麦酒株式会社 【住所又は居所】

索研究所内

【氏名】

磯江敏

【特許出願人】

【識別番号】

000253503

【住所又は居所】

東京都中央区新川2丁目10番1号

【氏名又は名称】

麒麟麦酒株式会社

【代理人】

【識別番号】

100064285

【弁理士】

【氏名又は名称】

佐

【選任した代理人】

【識別番号】

100067079

【弁理士】

【氏名又は名称】 小 野 寺 捷 洋

【選任した代理人】

【識別番号】 100091487

【弁理士】

【氏名又は名称】 中 村 行 孝

【選任した代理人】

【識別番号】 100107342

【弁理士】

【氏名又は名称】 横 田 修

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

平成11年特許願第 14858号

【出願日】

平成11年 1月22日

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

平成11年特許願第 26691号

【出願日】

平成11年 2月 3日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 004444

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9815991

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 キノリン誘導体およびキナゾリン誘導体

【特許請求の範囲】

【請求項1】

式 (I) の化合物またはそれらの薬学的に許容できる塩もしくは溶媒和物。 【化1】

(上記式中、

XおよびZは、それぞれ、CHまたはNを表し、

 R^1 、 R^2 、および R^3 は、同一または異なっていてもよく、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、こトロ基、またはアミノ基を表し、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルコキシ基、アミノ基(アミノ基は、 C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい C_{1-4} アルキル基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

R⁴は、水素原子を表し、

 R^5 、 R^6 、 R^7 および R^8 は、同一または異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基、 C_{1-4} アルコキシ基、 C_{1-4} アルキルチオ基、ニトロ基、またはアミノ基を表し、但し、 R^5 、 R^6 、 R^7 および R^8 総てが水素原子を表すことはなく、

 ${f R}^9$ および ${f R}^{10}$ は、同一または異なっていてもよく、水素原子、 ${f C}_{1-6}$ アルキル基、または ${f C}_{1-4}$ アルキルカルボニル基を表し、 ${f C}_{1-6}$ アルキル基または ${f C}_{1-4}$ ア

ルキルカルボニル基のアルキル部分は、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルコキシ基、アミノ基(アミノ基は C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい C_{1-4} アルキル基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の $3\sim7$ 員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

 R^{11} は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-6} アルコキシ基により置換されていてもよい)または- (C_{1-6} アルコキシ基により置換されていてもよい)または- (C_{1-6} アルコキシ基とはを表し、 R^{12} は飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基を表わし、この炭素環式基および複素環式基はハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基により置換されていてもよく、また、他の飽和または不飽和の3~7員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい)を表す)

【請求項2】

 R^{1} R^{9} および R^{10} が水素原子を表す、請求項1に記載の化合物。

【請求項3】

 R^1 が水素原子を表し、 R^9 および R^{10} のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表す、請求項1に記載の化合物。

【請求項4】

XがNまたはCHを表し、ZがCHを表す、請求項1に記載の化合物。

【請求項5】

式 (I a) の化合物またはそれらの薬学的に許容できる塩もしくは溶媒和物。 【化2】

(上記式中、

Xは、CHまたはNを表し、

 R^{21} および R^{22} は、同一または異なっていてもよく、水素原子または C_{1-4} アルコキシ基を表し、 C_{1-4} アルコキシ基は、 C_{1-4} アルコキシ基または飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく

 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} および R^{26} は、同一または異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基、 C_{1-4} アルコキシ基、 C_{1-4} アルキルチオ基、ニトロ基、またはアミノ基を表し、但し、 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} および R^{26} 総てが水素原子を表すことはなく、

 R^{27} および R^{28} は、同一または異なっていてもよく、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、または C_{1-4} アルキルカルボニル基を表し、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-4} アルキルカルボニル基のアルキル部分は、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルコキシ基、アミノ基(アミノ基は C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい。、または飽和または不飽和の $3\sim7$ 員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

 R^{29} は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_2)$ n- R^{30} (nは $0\sim4$ の整数を表し、 R^{30} は飽和または不飽和の6員炭素環式基または複素環式基を表し、この炭素環式基および複素環式基はハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよく、また、他の飽和または不飽和の5または6員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい)を表す)

【請求項6】

 R^{21} および R^{22} が、同一または異なっていてもよく、置換されていてもよい C_{1-4} アルコキシ基を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項7】

 \mathbb{R}^{21} が非置換 \mathbb{C}_{1-4} アルコキシ基を表し、 \mathbb{R}^{22} が置換された \mathbb{C}_{1-4} アルコキシ基

を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項8】

 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} および R^{26} の少なくとも1つがハロゲン原子を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項9】

 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} および R^{26} の少なくとも1つが塩素原子またはフッ素原子を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項10】

 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} および R^{26} の少なくとも1つが C_{1-4} アルキル基を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項11】

 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} および R^{26} のうち2つがメチル基を表し、残りの2つが水素原子を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項12】

 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} および R^{26} の少なくとも1つがニトロ基、アミノ基、 C_{1-4} アルコキシ基、または C_{1-4} アルキルチオ基を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項13】

R²⁷およびR²⁸の両方が水素原子を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項14】

 R^{27} および R^{28} のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項15】

XがCHまたはNを表し、

 R^{21} および R^{22} が、 C_{1-4} アルコキシ基(C_{1-4} アルコキシ基または飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよい)を表し、

 R^{23} 、 R^{25} および R^{26} が水素原子を表し、

 R^{24} がハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基またはニトロ基を表し、

 R^{27} および R^{28} が水素原子を表し、

 R^{29} が、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_2)$ $n-R^{30}$ (nは0または1の整数を表し、 R^{30} はハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項16】

XがCHまたはNを表し、

 R^{21} および R^{22} が、 C_{1-4} アルコキシ基(C_{1-4} アルコキシ基または飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよい)を表し、

 R^{23} 、 R^{25} および R^{26} が水素原子を表し、

 R^{24} がハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基またはニトロ基を表し、

 R^{27} および R^{28} のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表し、

 R^{29} が、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_2)$ $n-R^{30}$ (nは0または1の整数を表し、 R^{30} はハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)を表す、請求項5に記載の化合物。

【請求項17】

XがCHまたはNを表し、

 R^{21} および R^{22} が、 C_{1-4} アルコキシ基(C_{1-4} アルコキシ基または飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよい)を表し、

 R^{23} 、 R^{25} および R^{26} が水素原子を表し、

 R^{24} がハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基またはニトロ基を表し、

R²⁷が水素原子を表し、

R²⁸が水素原子以外の基を表し、

 R^{29} が、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_2)$ n- R^{30} (nは0または1の整数を表し、 R^{30} はハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)を表す、請求項 5に記載の化合物。

【請求項18】

下記からなる群から選択される化合物またはそれらの薬学的に許容できる塩も しくは溶媒和物:

 $N-(2,4-ジフルオロベンジル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル\} - N' - (2 - フルオロエチル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル\} - N' - (2 - ピリジルメチル) ウレア、$

N- P J J N- J N- J N- J N- N-

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キノリル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル\} - N' - プロピルウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル\} - N' - (4 - フルオロブチル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル\} - N' - (2 - プロピニル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル\} - N' - エチルウレア、$

 $N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]$ $-2-フルオロフェニル}ウレア、$

 $N-(sec-ブチル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル\} - N' - イソブチルウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル\} - N' - (1, 2 - ジメチルプロピル) ウレア、$

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] フェニル<math>\}-N$ ープロピルウレア、

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] フェニル\} -N'-(4-フルオロ-2-メチルフェニル) ウレア、$

 $N-(5-プロモー6-メチルー2-ピリジル)-N'-(2-クロロー4- [(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]フェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{2 - \rho \Box \Box - 4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キノリル) オキシ] フェニル<math>\} - N' - (5 - \rho \Box \Box - 2 - \mathcal{L} \cup \mathcal{L} \cup$

 $N-(5-プロモー2-ピリジル)-N'-\{2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]フェニル<math>\}$ ウレア、

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] フェニル\} -N'-(2-メトキシフェニル) ウレア、$

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] フェニル\} -N'-(2-メチルフェニル) ウレア、$

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] フェニル<math>\}-N'-(5-メチル-2-ピリジル)$ ウレア、

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-\Im +1)+2-4-4-4)\}$ フェニルN-N'-(6-3+2-2-2) プレア、

 $N - \{2 - \rho \Box \Box - 4 - [(6, 7 - ジメトキシー4 - キノリル) オキシ] フェニル<math>\} - N' - (4 - メトキシフェニル) ウレア、$

 $N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメ$

チルフェニル $\}$ -N' - (4-フルオロ-2-メチルフェニル) ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2, 3 - ジメチルフェニル\} - N' - (3 - フルオロ-2 - メトキシフェニル) ウレア、$

 $N-(5-プロモー6-メチルー2-ピリジル)-N'-{4-[(6,7- ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}ウレア、$

 $N-(5-プロモー2-ピリジル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2, 3 - ジメチルフェニル\} - N' - (2 - メトキシフェニル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2, 3 - ジメチルフェニル\} - N' - (2 - メチルフェニル) ウレア、$

 $N-(4-\rho \Box \Box -2-$ メチルフェニル $)-N'-\{4-[(6,7-$ ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル $\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2, 3 - ジメチルフェニル<math>\} - N' - (2 - ピリジル)$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2, 3 - ジメチルフェニル\} - N' - (5 - メチル-2 - ピリジル) ウレア、$

 $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル\}-N'-(6-メチル-2-ピリジル) ウレア、$

 $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル\}-N'-(4-メトキシフェニル) ウレア、$

 $N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キノリル) オキシ] - 2, 5 - ジメチルフェニル<math>\} - N' - プロピルウレア$ 、

 $N-(4-\rho \Box \Box -2-$ メチルフェニル $)-N'-\{4-[(6,7-$ ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2, 5-ジメチルフェニル $\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - i j j k + i - 4 - i + j k + i - 2, 5 - i k + i - 2, 5 - i$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2, 5 - ジメチルフェニル<math>\} - N' - (2 - メチルフェニル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2, 5 - ジメチルフェニル\} - N' - (2 - メトキシフェニル) ウレア、$

 $N-(5-プロモー6-メチルー2-ピリジル)-N'-{4-[(6,7- ジメトキシー4ーキノリル) オキシ]-2,5-ジメチルフェニル} ウレア、$

 $N-(2,6-ジメトキシー3-ピリジル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キノリル) オキシ] - 2, 5 - ジメチルフェニル<math>\} - N' - (4 - メトキシフェニル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キノリル) オキシ] - 2 - ニトロフェニル\} - N' - プロピルウレア、$

 $N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-ニトロフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N-\{3,5-ジクロロ-4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ] フェニル<math>\}-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)$ ウレア、

 $N-(2,4-\Im 7) - N'-(2-7) - N'-(2$

 $N-(2-DDD-4-\{[6-Xhキシ-7-(2-モルホリノエhキシ)-4-キノリル] オキシ<math>\}$ フェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア、

 $N-(2,4-\Im 7)$ $N-(2,4-\Im 7)$ $N-(4-\{[6-3]+2)-7-(2-2)$ N-(2-2) N-(2-2)

 $N-(4-\{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キノリル] オキシ<math>\}$ - 2, 5-ジメチルフェニル) - N'-(2-メトキシフェニル) ウレア、

 $N-(2-\rho \Box \Box -4-\{[6-\mathrm{1}] -4-\mathrm{1} -1-(2-\mathrm{1}] -1-(2-\mathrm{1}) -$

 $N-(2-\rho \Box \Box -4-\{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル] オキシ<math>\}$ フェニル)-N'-(2-メトキシフェニル) ウレア、

 $N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル]オキシ}-2, 3-ジメチルフェニル)ウレア、$

 $N-(4-\{[6-x++v-7-(2-x++vx++v)-4-+)]$ $N-(4-\{[6-x++v-7-(2-x++vx++v)-4-+)]$ N-(2-x++v) N-(2-x++v) N-(2-x++v) N-(2-x++v) N-(2-x++v) N-(2-x+v) N-(2-x+v) N-(2-x+v) N-(2-x+v)

N-{2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ

] フェニル $\}$ -N' - (2, 4 - ジフルオロフェニル) ウレア、

 $N - \{2 - \rho \Box \Box - 4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キナゾリニル) オキシ] フェニル<math>\} - N' - \mathcal{I}\Box \mathcal{I}$ ルウレア、

N- {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル} -

N' -プロピルウレア、

 $N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル <math>\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ij + i) - 4 - i + j + j + j]$ J = I - i J = I

 $N-(\sec-ブチル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}ウレア、$

N- アリル- N' - $\{4-[(6,7- ジメトキシ-4- キナゾリニル) オキシ] フェニル <math>\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キナゾリニル) オキシ] フェニル\} - N' - (2 - プロピニル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キナゾリニル) オキシ] フェニル\} - N' - (2 - ピリジルメチル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ijk) + 2 - 4 - ijk - 1] - 1]$ N' - (4 - 2ijk - 2ijk

 $N - \{4 - [(6, 7 - ijk) + 2 - 4 - 1 + 1 + 1 + 2 - 4 - 1]$ N' - (2 - k + k + k + 2 - k + k + 2 - 4 - 1 + 1 + 2 - k + 2 - 2 +

 $N - \{4 - [(6, 7 - ijk) + 2 - 4 - ijk - 1] - 1]$ N' - (2 - k + 2 - 2 - 2) N' - (2 - k + 2 - 2 - 2)

 $N - \{2 - \rho \Box \Box - 4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キナゾリニル) オキシ]$ フェニル $\} - N' - エチルウレア$ 、

 $N-ブチル-N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{2 - \rho \Box \Box - 4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キナゾリニル) オキシ]$ フェニル $\} - N' - ペンチルウレア、$

 $m N-(sec-ブチル)-N'-\{2-クロロー<math>4-[(6,\ 7-ジメトキシー4-$

N-yリル $-N'-\{2-\rho$ ロロ-4-[(6,7-i)メトキシ-4-iナゾリニル) オキシ]フェニル $\}$ ウレア、

 $N - \{2 - \rho - \rho - 4 - [(6, 7 - i j j k + i j - 4 - i j j j k + i j k$

 $N - \{2 - \rho - \rho - 4 - [(6, 7 - i j j k) + k + i j - 4 - k + j j j - k + i j - k + j - k + j$

 $N - \{2 - \rho \Box \Box - 4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キナゾリニル) オキシ]$ フェニル $\} - N' - (4 - フルオロフェニル) ウレア、$

 $N - \{2 - \rho \Box \Box - 4 - [(6, 7 - i j j k + i j - 4 - i + j j j j j k + i j k +$

N − {2 − クロロ−4 − [(6, 7 − ジメトキシ−4 − キナゾリニル)オキシ] ·フェニル} − N' − (5 − クロロ−2 − ピリジル)ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キナゾリニル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル\} - N' - プロピルウレア、$

 $N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル) オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N-(\sec-ブチル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}$ ウレア、

N-yリル $-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ijk) + i) - 4 - ijk - 1] - 2 - ijk -$

 $N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ$

-4-キナソリニル)オキシ]-2-フルオロフェニル)ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キナゾリニル) オキシ] - 3 - メチルフェニル - N' - プロピルウレア、$

 $N - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} - \vec{J} = \vec{J} + \vec{$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キナゾリニル) オキシ] - 3 - メチルフェニル - N' - (4 - フルオロフェニル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キナゾリニル) オキシ] - 3 - メチルフェニル - N' - (2 - メトキシフェニル) ウレア、$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キナゾリニル) オキシ] - 2 - メチルフェニル\} - N' - プロピルウレア、$

 $N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]-2-メチルフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-メチルフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{4 - [(6, 7 - ij x) + ij - 4 - ij - ij - 2 - ij x - ij x$

 $N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キナゾリニル) オキシ] - 2 - メチルフェニル\} - N' - (2 - メトキシフェニル) ウレア、$

 $N-プチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-ニトロフェニル<math>\}$ ウレア、

 $N - \{2 - \rho \Box \Box - 4 - [(6, 7 - i j j k) + k + i - 4 - k + j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j k + k + i - 2 - 4 - k + j j j j j k + i - 2 - 4 - k + j j j j k + i - 2 - 4 - k + j j j j k + i - 2 - 4 - k + j j j k + i - 2 - 4 - k + j j j k + i - 2 - 4 - k + j j k + i - 2 - 4 - k + j j k + i - 2 - 4 - k + j k + i - 2 - 4 - k + i$

 $N - P + F + N - N - \{2 - D + D + D - 4 - [(6, 7 - \mathcal{Y}) + F + \mathcal{Y} - P + \mathcal{Y}\}$ リニル) オキシ] フェニル $\} - N' - \mathcal{Y}$ ロピルウレア、

 $N' - \{2-\rho \Box \Box - 4-[(6, 7-i)] + 1-i) + 1-i + 1-$

 $N' - \{2- \rho \Box \Box - 4 - [(6, 7- ジメトキシー 4 - キナゾリニル) オキシ] フェニル \} - N, N - ジプロピルウレア、$

 $N-プチル-N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル\} -N-メチルウレア、$

 $N' - \{2-\rho \Box \Box - 4-[(6, 7-i)] + 1-i) + 1-i + 1-$

 $N' - \{2 - \rho - \rho - 4 - (6, 7 - i) \} + i = 1$

 $N - (4 - \{[7 - (ベンジルオキシ) - 6 - x トキシー4 - キナゾリル] オキシ} - 2 - クロロフェニル) - N' - プロピルウレア、$

 $N-(2-700-4-\{[7-メトキシ-6-(3-モルホリノプロポキシ)-4-キナゾリル]オキシ<math>\}$ フェニル)-N'-プロピルウレア、

 $N-(2-700-4-\{[6-メトキシー7-(3-モルホリノプロポキシ$

 $) - 4 - キナゾリル]オキシ} フェニル<math>) - N' - プロピルウレア$ 、

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1-イミダゾリル) エトキシ]-4-キナゾリル} オキシ)フェニル]-N'-エチルウレア、$

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1, 2, 3-トリアゾール-1-イル) エトキシ]-4-キナゾリル<math>\}$ オキシ)フェニル]-N ーエチルウレア、

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-メトキシ-7-[3-(1H-1,2,3-トリアゾール-1-イル) プロポキシ]-4-キナゾリル<math>\}$ オキシ $\}$ フェニル]-N

 $N-[2-2-2-4-({6-x}+2)-7-[2-(4-x)+2)]$

) エトキシ]-4-キナゾリル) オキシ)フェニル]-N'-エチルウレア、

 $N-(2-700-4-\{[6-メトキシー7-(2-モルホリノエトキシ)$

−4−キナソリル]オキシ}フェニル)−N'−エチルウレア、

 $N-(2-700-4-\{[6-メトキシー7-(3-モルホリノプロポキシ$

) - 4 - キナゾリル] オキシ} フェニル) - N' - エチルウレア、

 $N - [2 - \rho \Box \Box - 4 - (\{6 - \lambda \} + \delta) - 7 - [2 - (ジメチルアミノ) エト キシ] - 4 - キナゾリル オキシ)フェニル] - N' - エチルウレア、$

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1-イミダゾリル) エトキシ]-4-キナゾリル} オキシ)フェニル]-<math>N'$ -プロピルウレア、

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-メトキシ-7-[2-(1H-1,2,3-トリアゾール-1-イル) エトキシ]-4-キナゾリル<math>\}$ オキシ $\}$ フェニル]-N'-プロピルウレア、

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシー7-[2-(4-メチルピペラジノ$

) エトキシ]-4-キナゾリル} オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレア、

 $N-(2-010-4-\{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)$

-4-キナゾリル] オキシ $\}$ フェニル)-N' -プロピルウレア、

 $N-[2-700-4-({6-メトキシ-7-[2-(ジメチルアミノ) エトキシ]-4-キナゾリル} オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレア、$

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-メトキシ-7-[2-(1H-1,2,3-トリアゾール-1-イル) エトキシ]-4-キナゾリル<math>\}$ オキシ $\}$ フェニル]-N ープチルウレア、

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-メトキシ-7-[3-(1H-1,2,3-トリアゾール-1-イル)プロポキシ]-4-キナゾリル<math>\}$ オキシ $\}$ フェニル]-N

 $N-[2-クロロー4-({6-メトキシー7-[2-(4-メチルピペラジノ$

) エトキシ] **- 4 - キナゾリル**) オキシ)フェニル] - N' - ブチルウレア、

 $N-(2-DDD-4-\{[6-メトキシー7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キナゾリル]オキシ<math>\}$ フェニル)-N'-ブチルウレア、

N-(2-2-2-4-4-6) N-(2-2-4-4-4) N-(2-2-4-4-4) N-(2-2-4-4-4) N-(2-2-4-4-4) N-(2-2-4-4-4) N-(2-2-4-4-4) N-(2-2-4-4-4) N-(2-2-4-4-4) N-(2-2-4-4-4)

 $N-[2-7000-4-({6-メトキシ-7-[2-(ジメチルアミノ) エトキシ]-4-キナゾリル} オキシ)フェニル]-N'-ブチルウレア、$

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1-イミダゾリル) エトキシ]-4-キノリル<math>)$ オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレア、

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-x\}+2)-7-[2-(1H-1,2,3-k]]$ リアゾール-1-4ル) エトキシ[-4-4ノリル[2-(1H-1,2,3-k]] ー プロピルウレア、

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-x\}+2)-7-[3-(1H-1,2,3-k]]$ リアゾール-1-4ル) プロポキシ-4-4リル-4ンリンエニル-10 プロピルウレア、

 $N-(2-クロロ-4-\{[6-メトキシー7-(2-モルホリノエトキシ)$

-4-キノリル]オキシ}フェニル)-N'-プロピルウレア、

【請求項19】

請求項1~18のいずれか一項に記載の化合物またはそれらの薬学的に許容で きる塩もしくは溶媒和物を有効成分として含む、医薬組成物。

【請求項20】

腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、 およびカポジ肉腫からなる群から選択される疾患の治療に使用される、請求項1 9に記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の背景】

発明の分野

本発明は、抗腫瘍効果を有するキノリン誘導体およびキナゾリン誘導体に関し、更に詳細には、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫等の疾患の治療に有効なキノリン誘導体およびキナゾリン誘導体に関する。

[0002]

背景技術

WO97/17329号公報には、抗腫瘍効果を有するキノリン誘導体およびキナゾリン誘導体が記載されている。しかし、WO97/17329号公報には、本発明による化合物はもちろんのこと、細胞形態変化への影響は開示されていない。

[0003]

【発明の概要】

本発明者らは、キノリン誘導体およびキナゾリン誘導体の一群が、抗腫瘍効果

を有するのみならず、細胞形態への影響が小さいことを見い出した。

[0004]

本発明は、抗腫瘍活性を有しかつ細胞形態への影響が小さい化合物の提供をその目的とする。細胞形態の巨大化作用は組織障害誘発作用とも捉えられる。

[0005]

本発明による化合物は、下記式(I)の化合物、またはそれらの薬学上許容される塩もしくは溶媒和物である。

[0006]

【化3】

$$R^{5}$$
 R^{6}
 R^{9}
 R^{10}
 R^{11}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{9}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{11}
 R^{1

(上記式中、

XおよびZは、それぞれ、CHまたはNを表し、

 R^1 、 R^2 、および R^3 は、同一または異なっていてもよく、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルカニル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、こトロ基、またはアミノ基を表し、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルコキシ基、アミノ基(アミノ基は、 C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

R⁴は、水素原子を表し、

 R^5 、 R^6 、 R^7 および R^8 は、同一または異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基、 C_{1-4} アルコキシ基、 C_{1-4} アルキルチオ基、ニトロ基、またはアミノ基を表し、但し、 R^5 、 R^6 、 R^7 および R^8 総てが水素原子を

表すことはなく、

 R^9 および R^{10} は、同一または異なっていてもよく、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、または C_{1-4} アルキルカルボニル基を表し、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-4} アルキルカルボニル基のアルキル部分は、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルコキシ基、アミノ基(アミノ基は C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい C_{1-4} アルキル基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の $3\sim7$ 員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

 R^{11} は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-6} アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_2)$ m $-R^{12}$ (mは $0\sim4$ の整数を表し、 R^{12} は飽和または不飽和 $0.3\sim7$ 員炭素環式基または複素環式基を表わし、この炭素環式基および複素環式基はハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基により置換されていてもよく、また、他の飽和または不飽和 $0.3\sim7$ 員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい)を表す)

本発明による化合物は、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、ア テローム性動脈硬化症、カポジ肉腫、固形癌等の治療に有用である。

[0007]

【発明の具体的説明】

化合物

本明細書において、基または基の一部としての「 C_{1-6} アルキル」および「 C_{1-6} アルコキシ」という語は、基が直鎖または分枝鎖の炭素数 $1\sim 6$ 、好ましくは $1\sim 4$ 、のアルキル基およびアルコキシ基を意味する。

[0008]

本明細書において、基または基の一部としての「 C_{2-6} アルケニル」および「 C_{2-6} アルキニル」という語は、基が直鎖または分枝鎖の炭素数 $2\sim 6$ 、好ましくは $2\sim 4$ 、のアルケニル基およびアルキニル基を意味する。

[0009]

 C_{1-6} アルキルの例としては、メチル、エチル、n - プロピル、イソプロピル

、n - ブチル、i - ブチル、s - ブチル、t - ブチル、n - ペンチル、n - ヘキシルが挙げられる。

[0010]

 C_{1-6} アルコキシの例としては、メトキシ、エトキシ、n - プロポキシ、i - プロポキシ、n - ブトキシ、i - ブトキシ、s - ブトキシ、t - ブトキシが挙げられる。

[0011]

 C_{2-6} アルケニルの例としては、アリル基、ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基が挙げられる。

[0012]

 C_{2-6} アルキニルの例としては、2-プロピニル基、ブチニル基、ペンチニル基、4 本シニル基が挙げられる。

[0013]

ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子を意味する。

[0014]

飽和または不飽和の3~7員炭素環または複素環は、好ましくは、5~7員、 更に好ましくは、5または6員、の飽和または不飽和の炭素環または複素環であ ることができる。

[0015]

飽和または不飽和の3~7員炭素環式基の例としては、フェニル基、シクロヘ プチル基、シクロヘキシル基、シクロペンチル基が挙げられる。

[0016]

飽和または不飽和の3~7員複素環は、酸素原子、窒素原子、および硫黄原子から選択される異種原子を一個以上含む。ここで、異種原子とは、酸素原子、窒素原子、および硫黄原子を意味する。飽和または不飽和の3~7員複素環式基の例としては、ピリジル基、ピペリジノ基、ピペラジノ基、モルホリノ基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、ピロリジニル基、ピラゾリル基が挙げられる。

[0017]

R¹²およびR³⁰が表すことがある飽和または不飽和の複素環式基は他の飽和または不飽和の複素環と縮合して二環を形成していてもよく、この様な縮合環式基としては、ナフチル基、インダニル基、キノリル基、キナゾリニル基が挙げられる。

[0018]

 R^1 、 R^2 、および R^3 は、好ましくは、水素原子または置換されていてもよい C_{1-4} アルコキシ基を表す。 C_{1-4} アルコキシ基は、好ましくは、メトキシ基、飽和または不飽和の6員炭素環式基(特に、フェニル基)、または飽和または不飽和の窒素原子および/または酸素原子を含む5または6員複素環式基(特に、モルホリノ基)により置換されていてもよい。

[0019]

式(I)の化合物の好ましい群としては、

 R^1 が水素原子を表し、 R^2 および R^3 が非置換 C_{1-4} アルコキシ基を表す化合物

 R^1 が水素原子を表し、 R^2 および R^3 のいずれかが置換された C_{1-4} アルコキシ基を表し、他方が非置換 C_{1-4} アルコキシ基を表す化合物、

 R^1 が水素原子を表し、 R^2 が非置換 C_{1-4} アルコキシ基を表し、 R^3 が、置換された C_{1-4} アルコキシ基を表す化合物、が挙げられる。

[0020]

式(I)の化合物の好ましい群としては、

 R^{5} 、 R^{7} および R^{8} が水素原子を表し、 R^{6} がハロゲン原子(更に好ましくは塩素原子またはフッ素原子)を表す化合物、

 R^5 および R^6 が C_{1-4} アルキル基(更に好ましくはメチル基)を表し、 R^7 および R^8 が水素原子を表す化合物、

 R^5 および R^8 が水素原子を表し、 R^6 および R^7 が C_{1-4} アルキル基(更に好ましくはメチル基)を表す化合物、

 R^{5} 、 R^{7} および R^{8} が水素原子を表し、 R^{6} がニトロ基またはアミノ基を表す化

合物、

が挙げられる。

[0021]

 R^9 および R^{10} において、置換基としての飽和または不飽和の $3\sim7$ 員炭素環式基または複素環式基は、好ましくは、飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基を表す。

[0022]

 R^9 および R^{10} は、好ましくは、水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基、メトキシメチル基、ホルミル基、アセチル基、ベンジル基、またはフェネチル基を表す。

[0023]

式(I)の化合物の好ましい群としては、 R^1 、 R^9 および R^{10} が水素原子を表す化合物、および R^1 が水素原子を表し、 R^9 および R^{10} のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表す化合物が挙げられる。

[0024]

 R^{11} が表すことがあるー (CH_2) $m-R^{12}$ において、mは好ましくは $0\sim 2$ の整数、更に好ましくは、0または1を表す。 R^{12} の好ましい例としては、置換されていてもよい飽和または不飽和の6 員炭素環式基(更に好ましくは、7ェニル基)および置換されていてもよい飽和または不飽和の窒素原子および/または酸素原子を含む6 員複素環式基(更に好ましくは、ピリジル基)が挙げられる。

[0025]

式(I)の化合物の好ましい群としては、 R^1 、 R^9 および R^{10} が水素原子を表す化合物が挙げられる。

[0026]

式(I)の化合物の好ましい群としては、XがNまたはCHを表し、ZがCHを表す化合物が挙げられる。

[0027]

式(I)の化合物の好ましい群としては、また、式(Ia)の化合物が挙げられる。

[0028]

【化4】

(上記式中、

Xは、CHまたはNを表し、

 R^{21} および R^{22} は、同一または異なっていてもよく、水素原子または C_{1-4} アルコキシ基を表し、 C_{1-4} アルコキシ基は、 C_{1-4} アルコキシ基または飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく

 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} および R^{26} は、同一または異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基、 C_{1-4} アルコキシ基、 C_{1-4} アルキルチオ基、ニトロ基、またはアミノ基を表し、但し、 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} および R^{26} 総てが水素原子を表すことはなく、

 R^{27} および R^{28} は、同一または異なっていてもよく、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、または C_{1-4} アルキルカルボニル基を表し、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-4} アルキルカルボニル基のアルキル部分は、ハロゲン原子、 C_{1-4} アルコキシ基、アミノ基(アミノ基は C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい C_{1-4} アルキル基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の $3\sim7$ 員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

 R^{29} は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_2)$ $n-R^{30}$ (nは $0\sim4$ の整数を表し、 R^{30} は飽和または不飽和の6員炭素環式基

または複素環式基を表し、この炭素環式基および複素環式基はハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよく、また、他の飽和または不飽和の5または6員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい)を表す)

 R^{21} および R^{22} は、好ましくは、同一または異なっていてもよく、置換されていてもよい C_{1-4} アルコキシ基を表す。 R^{21} および R^{22} のいずれかが置換された C_{1-4} アルコキシ基を表し、他方が非置換 C_{1-4} アルコキシ基を表す化合物、および R^{21} が非置換 C_{1-4} アルコキシ基を表し、 R^{22} が、置換された C_{1-4} アルコキシ基を表す化合物が好ましい。

[0029]

 R^{21} および R^{22} が表す C_{1-4} アルコキシ基は、好ましくは、 C_{1-4} アルコキシ基または飽和または不飽和の6 員炭素環式基または複素環式基により、更に好ましくは、メトキシ基、飽和または不飽和の6 員炭素環式基(特に、フェニル基)、または飽和または不飽和の窒素原子および/または酸素原子を含む5 または6 員複素環式基(特に、モルホリノ基、ピペラジノ基、イミダゾリル基、トリアゾリル基)により、置換されていてもよい。

[0030]

式(Ia)の化合物の好ましい例としては、

 R^{23} 、 R^{25} および R^{26} が水素原子を表し、 R^{24} がハロゲン原子(更に好ましくは塩素原子またはフッ素原子)を表す化合物、

 R^{23} および R^{24} が C_{1-4} アルキル基(更に好ましくはメチル基)を表し、 R^{25} および R^{26} が水素原子を表す化合物、

 R^{23} および R^{26} が水素原子を表し、 R^{24} および R^{25} が C_{1-4} アルキル基(更に好ましくはメチル基)を表す化合物、

 R^{23} 、 R^{25} および R^{26} が水素原子を表し、 R^{24} がニトロ基、アミノ基、 C_{1-4} アルコキシ基、または C_{1-4} アルキルチオ基を表す化合物、が挙げられる。

[0031]

 R^{29} が表すことがあるー(CH_2) $n-R^{30}$ において、nは好ましくは $0\sim2$

の整数、更に好ましくは、0または1を表す。R³⁰の好ましい例としては、置換されていてもよいフェニル基および置換されていてもよい飽和または不飽和の窒素原子および/または酸素原子を含む6員複素環式基(更に好ましくは、ピリジル基)が挙げられる。R³⁰が表すことがある飽和または不飽和の6員炭素環式基または複素環式基は、好ましくは、他の飽和または不飽和の6員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい。

[0032]

式(Ia)の化合物の好ましい例としては、

XがCHまたはNを表し、

 R^{21} および R^{22} が、同一または異なっていてもよく、 C_{1-4} アルコキシ基(C_{1-4} アルコキシ基または飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよい)を表し、

 R^{23} 、 R^{25} および R^{26} が水素原子を表し、

 R^{24} がハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基またはニトロ基、更に好ましくは塩素原子、を表し、

 R^{27} および R^{28} が水素原子を表し、

 R^{29} が、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_2)$ n $-R^{30}$ (nは0または1の整数を表し、 R^{30} はハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)、更に好ましくは、置換されていてもよい C_{3-4} アルキル基、 C_{3-4} アルキニル基、を表す化合物、

XがCHまたはNを表し、

 R^{21} および R^{22} が、同一または異なっていてもよく、 C_{1-4} アルコキシ基(C_{1-4} アルコキシ基または飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよい)を表し、

 R^{23} 、 R^{25} および R^{26} が水素原子を表し、

 R^{24} がハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基またはニトロ基を表し、

 R^{27} および R^{28} のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表し、

 R^{29} が、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルケニル基、 C_{1-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルケニル基および C_{1-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_2)$ n $-R^{30}$ (nは0または1の整数を表し、 R^{30} はハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)を表す化合物、および

XがCHまたはNを表し、

 R^{21} および R^{22} が、 C_{1-4} アルコキシ基(C_{1-4} アルコキシ基または飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよい)を表し

 R^{23} 、 R^{25} および R^{26} が水素原子を表し、

 R^{24} がハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基またはニトロ基を表し、

R²⁷が水素原子を表し、

 R^{28} が水素原子以外の基(好ましくは、 C_{1-6} アルキル基)を表し、

 R^{29} が、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基(C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基および C_{2-6} アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_2)$ $n-R^{30}$ (nは0または1の整数を表し、 R^{30} はハロゲン原子、 C_{1-4} アルキル基または C_{1-4} アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)を表す化合物、が挙げられる。

[0033]

本発明による化合物の特に好ましい例としては、下記の化合物が挙げられる: $1. N-(2, 4-\Im)$ ルカロベンジル $)-N'-\{4-[(6, 7-\Im)$ トキシー4-キノリル) オキシ $]-2-\Im$ ルオロフェニル $\}$ ウレア、

- 2. $N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キノリル) オキシ] 2 フルオロフェニル\} N' (2 フルオロエチル) ウレア、$
- 3. N- {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] -2-フルオ

- Dフェニル= N' (2 ピリジルメチル) ウレア、
- 4. $N-PUN-N'-\{4-[(6, 7-i)]+1-4-i)\}$ -2-i
- 5. $N \{4 [(6, 7 ijk + i) 4 ijk + ijk 2 ijk + ijk + ijk 2 ijk + i$
- 6. $N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キノリル) オキシ] 2 フルオロフェニル\} N' (4 フルオロブチル) ウレア、$
- 7. $N \{4 [(6, 7 ijk + i) 4 ijk + ijk 2 jik -$
- 9. $N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ] -2-フルオロフェニル<math>\}$ ウレア、
- 10. N-(sec-ブチル)-N'-{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル}ウレア、
- 11. $N-\{4-[(6,7-i)] + 2-i)$ オロフェニルN'-i イソプチルウレア、
- 12. $N \{4 [(6, 7 i) + i) 4 i)$ オロフェニル $\} N' (1, 2 i) + i$ プロピル $\}$ ウレア、
- 13. $N \{2 \rho \Box \Box 4 [(6, 7 ジメトキシー4 キノリル) オキシ] フェニル<math>\} N' \mathcal{C} \Box \mathcal{C}$
- 15. $N-(5-プロモ-6-メチル-2-ピリジル)-N'-(2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル}ウレア、$
- 16. Nー $\{2-\rho \Box \Box 4-[(6,7-i)]$ オキシー4ーキノリル) オキシ フェニル $\}$ N'- (5-クロロー2ーピリジル) ウレア、
- 17. $N-(5-プロモー2-ピリジル)-N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ] フェニル} ウレア、$

- 18. N- {2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ
- 19. N- {2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ
-] フェニル} -N'-(2-メチルフェニル)ウレア、
- 20. N- {2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ
- $] \ \, 7x = 10^{\circ} 10^{\circ}$
- 21. N-{2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ
-] フェニル $\}$ -N' (6-メチルー2-ピリジル) ウレア、
- 22. N- {2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ
- $1 フェニル \} N' (4 メトキシフェニル) ウレア、$
- 23. N- {2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ
-] フェニル} N' (1-ナフチル) ウレア、
- 24. N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6,7-ジメト キシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}ウレア、
- 25. N- $\{4-[(6,7-i)]$ トキシー4ーキノリル) オキシ] -2,3-iii ジメチルフェニル $\}$ -N'- $\{4-i\}$ -1 (4-i) カレア、
- 26. N- $\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル\}-N'-(3-フルオロ-2-メトキシフェニル) ウレア、$
- 27. N-(5-プロモー6-メチルー2-ピリジル)-N'-(4-[(6,
- 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}ウレア
- 29. N- (5-プロモ-2-ピリジル) N' $\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)$ オキシ] 2, 3-ジメチルフェニル $\}$ ウレア、
- $30. N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キノリル) オキシ] 2, 3 ジメチルフェニル\} N' (2 メトキシフェニル) ウレア、$
- 31. $N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キノリル) オキシ] 2, 3 ジメチルフェニル\} N' (2 メチルフェニル) ウレア、$

- 33. $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル\}-N'-(2-ピリジル) ウレア、$
- 34. $N \{4 [(6, 7 i) + i) 4 i) + i)$ A + i) 2, 3 i A + i) A + i)
- 35. $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル\}-N'-(6-メチル-2-ピリジル) ウレア、$
- 36. $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル\}-N'-(4-メトキシフェニル) ウレア、$
- 37. N-(2, 4-i)フルオロフェニル) $-N'-\{4-[(6, 7-i)]$ キシー4ーキノリル) オキシ] -2, 5-iメチルフェニル} ウレア、
- 38. $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,5-ジメチルフェニル\}-N'-プロピルウレア、$
- 39. $N-(4-\rho \Box \Box 2-\lambda f \nu) N' \{4-[(6, 7-i) \lambda + 1 1 2, 5-i \lambda f \nu) 1 2 \}$
- 40. $N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キノリル) オキシ] 2, 5 ジメチルフェニル\} N' (4 フルオロ-2 メチルフェニル) ウレア、$
- 41. $N \{4 [(6, 7 ijk) + ij 4 ijk) + ij 2, 5 ijk + ijk N' (3 ijk) + ijk 2 ijk + ijk 2 ijk + ijk 2 ijk$
- 42. $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,5-ジメチルフェニル\}-N'-(2-メチルフェニル) ウレア、$
- 43. $N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キノリル) オキシ] 2, 5 ジメチルフェニル\} N' (2 メトキシフェニル) ウレア、$
- 44. $N-(5-プロモー6-メチルー2-ピリジル)-N'-{4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]-2,5-ジメチルフェニル} ウレア$
- 45. $N-(2, 6-ジメトキシ-3-ピリジル)-N'-{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2, 5-ジメチルフェニル}ウレア、$

- $46. N- \{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] -2,5-ジメチルフェニル\} -N'-(4-メトキシフェニル) ウレア、$
- 47. $N \{4 [(6, 7 ijk) + i) 4 ijk) | -2 ik ロフェニル <math>\{4 [(6, 7 ijk) + i) 4 ijk) | -2 ijk |$
- 48. N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-ニトロフェニル}ウレア、
- 49. N- $\{3, 5-ジクロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)$ オキシ] フェニル $\}$ -N'- $\{2, 4-ジフルオロフェニル\}$ ウレア、
- 51. $N-(2-DDD-4-\{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キノリル] オキシ フェニル <math>N'-(2,4-ジフルオロフェニル)$ ウレア、
- 52. $N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-{[6-メトキシー7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キノリル]オキシ}-2, 5-ジメチルフェニル)ウレア、$
- 53. $N-(4-\{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キノリル] オキシ<math>\}$ -2, 5-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル) ウレア、

- 56. N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-{[6-メトキシー7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル]オキシ}-2,3-ジメチルフェニル)ウレア、

- 57. $N-(4-\{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル] オキシ<math>\}$ -2, 3-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル) ウレア、
- 58. N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-{[6-メトキシー 7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル]オキシ}-2,5-ジメチルフェニル)ウレア、
- 59. $N-(4-\{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル] オキシ<math>\}$ -2, 5-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル) ウレア、
- 60. N- $(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシー4-キノリル]$ オキシ $\}$ -2, 3-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア、
- 61. N- $\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)]$ オージストキシー4ーキナゾリニル)オキシ] フェニル $\}$ -N'- $\{2,4-i)$ フルオロフェニル $\}$ ウレア、
- 62. $N \{2 \rho \Box \Box 4 [(6, 7 ジメトキシ 4 キナゾリニル) オキシ] フェニル<math>\}$ N プロピルウレア、
- 63. $N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キナゾリニル) オキシ] フェニル \} -N' -エチルウレア、$
- 64. $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル <math>\}-N'$ -プロピルウレア、
- 65. $N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル<math>\}$ ウレア、
- 66. N- $\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル <math>\}$ -N' -ペンチルウレア、
- 67. $N-(\sec-ブチル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}ウレア、$
- 68. $N-Pリル-N'-\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル<math>\}$ ウレア、
- 69. N- {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル

- $\} N' (2 \Im \Pi \mathcal{L} = \mathcal{L}) \ \mathcal{D} \ \mathcal{L}$
- 70. N-(2, 4-ジフルオロベンジル)-N'- $\{4-[(6, 7-ジメト$ キシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル $\}$ ウレア、
- 71. N- {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル
- 72. N-(2, 4-ジフルオロフェニル) -N'- $\{4-[(6, 7-ジメト$ +シ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル $\}$ ウレア、
- 74. N- {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナソリニル) オキシ]フェニル
- $\} N' (2 x + y x y) + y y$
- 75. N- $\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル$
- 76. $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)] + i \}$ (76. $N-\{2-\rho \Box -4-[(6,7-i)] + i \}$ (76. N
- 77. $N-プチル-N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル) オキシ] フェニル <math>\}$ ウレア、
- 79. $N-(\sec-J+J)-N'-\{2-D-D-4-[(6,7-J++)-4-++J-J-J)\}$ ウレア、
- 80. N- N-
- 81. $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)] + i)$ オン[3-i] [3-i] [3-i]
- 82. $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)] + i)$ $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)] + i)$

- 85. $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)] + i)$ オン[-N'-(4-i)] i カンア、
- 86. $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)] + i)$ オシ]フェニルN'-(2-i) カンフェニルN'-(2-i) ウレア、
- 87. $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)] + i)$ オシ]フェニル $N'-(5-\rho \Box \Box -2-i)$ ウレア、
- 88. $N \{4 [(6, 7 ジメトキシ 4 キナゾリニル) オキシ] 2 フルオロフェニル\} N' プロピルウレア、$
- 89. $N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)$ オキシ] $-2-フルオロフェニル\}$ ウレア、
- 90. $N-(\sec-ブチル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロフェニル}ウレア、$
- 91. $N-yUU-N'-\{4-[(6, 7-i)]+1-i)$ $31. N-yUU-N'-\{4-[(6, 7-i)]+1-i)$
- 92. $N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キナゾリニル) オキシ] 2 フルオロフェニル\} N' (2 プロピニル) ウレア、$
- 94. $N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}$ ウレア、
- 95. $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-2-フルオロフェニル\}-N'-(2-メチルフェニル) ウレア、$
- 96. $N-\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-2-フルオロフェニル\} <math>-N'-(2-メトキシフェニル)$ ウレア、
- 98. $N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-3-メチルフェニル<math>\}$ ウレア、
- 99. N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6, 7-ジメト

- キシー4ーキナゾリニル)オキシ]-3ーメチルフェニル)ウレア、
- 100. N- $\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-3-$ メチルフェニル $\}$ -N'-(4-フルオロフェニル)ウレア、
- $102. N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キナゾリニル) オキシ] 2 メチルフェニル\} N' プロピルウレア、$
- 103. NープチルーN'ー {4ー[(6,7ージメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]ー2ーメチルフェニル}ウレア、
- $104. N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-2-メチルフェニル} ウレア、$
- 105. $N \{4 [(6, 7 ジメトキシ-4 キナゾリニル) オキシ] 2 メチルフェニル\} N' (4 フルオロフェニル) ウレア、$
- **107.N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]−2-**ニトロフェニル}-N'-プロピルウレア、
- $1.0.8. \ N-プチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]-2-ニトロフェニル<math>\}$ ウレア、
- $110. N-アセチル-N-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-+ナゾリニル) オキシ]フェニル\}-N'-プロピルウレア、$
- 111. N'- {2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル
-) オキシ]フェニル} -N-メチル-N-プロピルウレア、
- 112. N'- {2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル
-) オキシ]フェニル} -N-エチル-N-プロピルウレア、
- 113. N'- {2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル
-) オキシ]フェニル} -N, N-ジプロピルウレア、

- 114. $N-ブチル-N'-\{2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-+ナゾリニル) オキシ] フェニル <math>\{-N-メチルウレア$ 、
- 115. $N' \{2-\rho \Box \Box 4-[(6, 7-i)] + 1.5$
-) オキシ]フェニル} -N- (4-クロロフェニル) -N-メチルウレア、
- 117. $N \{2 \rho \Box \Box 4 [(6, 7 ジメトキシ 4 キナゾリニル)$ オキシ] フェニル $\} N' メチルウレア、$
- 118. $N' \{2- \rho \Box \Box 4 [(6, 7- i) x トキシー 4 キナゾリニル) オキシ] フェニル<math>\} N$, N i x + i y
- 120. N-(4-{ $[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、$
- 121. $N-(4-\{[6-(ベンジルオキシ)-7-メトキシー4ーキナゾリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-<math>N'-$ プロピルウレア、
- 1 2 2. $N-(2-\rho \Box \Box -4-\{[7-メトキシ-6-(3-モルホリノプロポキシ)-4-キナゾリル]オキシ<math>\}$ フェニル)-N'-プロピルウレア、および
- 123. $N-(2-\rho 1 4 \{[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロポキシ) 4 キナゾリル] オキシ フェニル <math>N'-$ プロピルウレア。

[0034]

本発明による化合物の特に好ましい例としては、また、下記の化合物が挙げられる。

[0035]

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1-イミダゾリル) エトキシ]-4-キナゾリル} オキシ)フェニル]-N'-エチルウレア、$

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-x \} +2)-7-[2-(1 H-1, 2, 3-)]$ リアゾール-1-4ル) エトキシ]-4-4ナゾリル]-N

ーエチルウレア、

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-x\}+ + 2)-7-[3-(1H-1,2,3-k]]$ リアゾールー1-4ル) プロポキシ[-4-++1]リル) オキシ)フェニル[-N] ・ エチルウレア、

N - [2 - 7 - 2 - 4 - (6 - 3 + 5 - 7 - 2 - 4 - 3 + 7 - 2 - 4 - 3 + 7 - 2 - 4 - 3 + 7 - 2 - 4 - 3 + 7 - 2 - 4 - 3 + 7 - 2 - 4 - 3 + 7 - 2 - 4 - 3 + 7 - 2 - 4 - 3 + 7 - 2 - 4 - 3 + 7 - 2

) エトキシ] - 4 - キナソリル} オキシ)フェニル] - N' - エチルウレア、

 $N-(2-7-1-4-\{[6-x++2-7-(2-2-x+1)]x++2)$

−4−キナゾリル]オキシ}フェニル)−N'−エチルウレア、

 $N-(2-クロロ-4-\{[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロポキシ$

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-x\}+2)-7-[2-(1H-1-4)]$ ル) エトキシ[-4-4+1] ル) オキシ[-4-4+1] オキシ[-1] ア、

 $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-x \} +2)-7-[2-(1 H-1, 2, 3-k]]$ リアゾールー1-4ル) エトキシ[-4-++ 1] オキシ)フェニル[-N'-1] コピルウレア、

 $N-[2-DDD-4-({6-メトキシー7-[3-(1H-1, 2, 3-トリアゾールー1ーイル) プロポキシ]-4-キナゾリル<math>\}$ オキシ)フェニル]-N ープロピルウレア、

N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(4-メチルピペラジノ

) エトキシ]-4-キナゾリル} オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレア、

 $N-(2-クロロ-4-\{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)$

-4-キナゾリル]オキシ $\}$ フェニル)-N'-プロピルウレア、

 $N-(2-000-4-\{[6-メトキシー7-(3-モルホリノプロポキシ$

) -4-キナゾリル]オキシ $\}$ フェニル)-N'-プロピルウレア、

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(ジメチルアミノ) エトキシ]-4-キナゾリル} オキシ)フェニル<math>]-N'-プロピルウレア、$

N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1-イミダゾリ

ル) エトキシ] - 4 - キナゾリル) オキシ)フェニル] - N' - ブチルウレア、

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1, 2, 3-トリアゾール-1-イル) エトキシ]-4-キナゾリル<math>\}$ オキシ $\}$ フェニル]-N'-ブチルウレア、

 $N-[2-クロロー4-({6-メトキシー7-[3-(1H-1, 2, 3-トリアゾールー1-イル) プロポキシ]-4-キナゾリル<math>\}$ オキシ $\}$ フェニル]-N

 $N-[2-000-4-({6-x}++)-7-[2-(4-x+)-2]$) エトキシ] -4-++yリル) オキシ)フェニル]-N' -ブチルウレア、

 $N-(2-700-4-\{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キナゾリル]オキシ}フェニル)-N'-ブチルウレア、$

 $N - [2 - \rho \Box \Box - 4 - (\{6 - \lambda \} + \lambda) - 7 - [2 - (i \lambda) \lambda + i \lambda + i \lambda] - 4 - \lambda + i \lambda$

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1-イミダゾリル) エトキシ]-4-キノリル} オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレア、$

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1, 2, 3-トリアゾール-1-イル) エトキシ]-4-キノリル<math>)$ オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレア、

 $N-[2-クロロー4-({6-メトキシー7-[3-(1H-1, 2, 3-トリアゾールー1-イル) プロポキシ]-4-キノリル<math>\}$ オキシ $\}$ フェニル]-N'-プロピルウレア、

 $N-(2-\rho \Box \Box -4-\{[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロポキシ)-4-キノリル]オキシ<math>\}$ フェニル)-N'-プロピルウレア、および $N-[2-\rho \Box \Box -4-(\{6-メトキシ-7-[2-(ジメチルアミノ) エト$

キシ] -4 -キノリル} オキシ)フェニル] - N' - プロピルウレア。

[0036]

- $37. N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6, 7-ジメト キシ-4-キノリル) オキシ]-2, 5-ジメチルフェニル) ウレア、$
- 62. $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)] + i)$ オン] フェニル $\{-N,-i\}$ -プロピルウレア、
- $116. N' \{2-\rho \Box \Box 4 [(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル \} N, N-ジエチルウレア。$

[0037]

本発明による化合物はその薬学上許容される塩とすることができる。好ましい例としてはナトリウム塩、カリウム塩またはカルシウム塩のようなアルカリ金属またはアルカリ土類金属の塩、フッ化水素酸塩、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩のようなハロゲン化水素酸塩、硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、リン酸塩などの無機酸塩、メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩のような低級アルキルスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、 P-トルエンスルホン酸塩のようなアリールスルホン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩、酢酸、リンゴ酸、乳酸、アスコルビン酸のような有機酸塩、およびグリシン塩、フェニルアラニン塩、グルタミン酸塩、アスパラギン酸塩のようなアミノ酸塩などが挙げられる。

[0038]

本発明による化合物は、また、溶媒和物(例えば、水和物)とすることができ



[0039]

化合物の製造

本発明の化合物は、例えば、スキーム1およびスキーム2にしたがって製造で きる。

[0040]

<u>スキーム 1</u>

【化5】

本発明による化合物の合成に必要な出発物質は市販されているか、または常法によって製造できる。例えば、4-クロロキノリン誘導体は、Org. Synth. Col. Vol. 3, 272 (1955)、Acta Chim. Hung., 112, 241 (1983)またはW098/47873に

記載されるような慣用手段によって合成することができる。また、4 - クロロキナゾリン誘導体は、J. Am. Chem. Soc., 68, 1299 (1946)、J. Am. Chem. Soc., 68, 1305 (1946)に記載されるような慣用手段によって合成することができる。

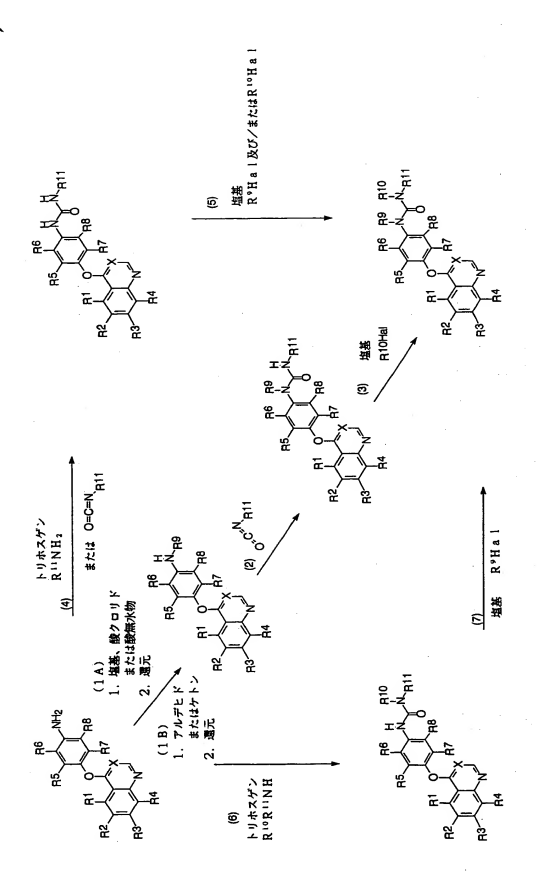
[0041]

次に適当な溶媒中または無溶媒中において、ニトロフェノールに対し4-クロロキノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体を作用させ、4-(ニトロフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体を合成した後、適当な溶媒(例えばN,N-ジメチルホルムアミド)中、触媒(例えば水酸化パラジウム-炭素、パラジウム-炭素)の存在下、水素雰囲気下において撹拌すると4-(アミノフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体が得られる。あるいはまた、アミノフェノールに対し塩基(例えば水素化ナトリウム)の存在下、4-クロロキノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体を作用させると4-(アミノフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体が得られる。

[0042]

スキーム2

【化6】



得られた4 - (アミノフェノキシ) キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体を塩基の存在下、酸クロリドあるいは酸無水物と反応させ、次いで、水素化リチウムアルミニウム等により還元することにより、R⁹に置換基を導入することができる(工程1A)。

[0043]

あるいは、得られた4 - (アミノフェノキシ) キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体をアルデヒドあるいはケトンと反応させ、イミン形成後にシアノ水素化ホウ素ナトリウム等により還元することにより、R⁹に置換基を導入することもできる(工程1B)。

[0044]

 R^9 に置換基が導入された誘導体を、公知の方法にしたがってイソシアナート誘導体($O=C=N-R^{11}$)と作用させ(工程 2)、塩基(例えば、水素化ナトリウム)の存在下適当なアルキル化剤(R^{10} Hal)を作用させる(工程 3)ことにより式(I)の化合物を製造できる。

[0045]

 R^9 および R^{10} は、また、 R^9 および/または R^{10} が水素原子であるウレア誘導体に塩基(例えば、水素化ナトリウム)存在下、適当なアルキル化剤(R^9 Ha 1、 R^{10} Ha 1)を作用させることによっても導入できる(工程 S^{10} および S^{10})。

[0046]

 R^9 および/または R^{10} が水素原子であるウレア誘導体は、スキーム1において得られた4-(アミノフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体に、公知の方法に従ってイソシアナート誘導体を作用させるか、あるいは塩基(例えば、トリエチルアミン)の存在下トリホスゲン添加後に適当なアルキルアミン(R^{11} N H $_2$ 、 R^{10} R 11 N H)を反応させることにより製造できる(工程 4 および 6)。

[0047]

キノリン環の7位に特定の置換基を有する誘導体は、例えば、スキーム3に従って製造できる。

[0048]



市販の4'-ヒドロキシアセトフェノン誘導体に対し適当な置換基(例えば、ベンジル基)を作用させ、水酸基を保護した後、ニトロ化剤(例えば硝酸-酢酸)を作用させることによりニトロ基を導入できる。

[0049]

次に、ニトロ基を還元しアミノ基とした後、塩基の存在下、ギ酸エステルを作用させてキノロン環を形成させ、次いで塩素化剤(例えばオキシ塩化リン)を作用させることにより4-クロロキノリン誘導体を製造できる。

[0050]

アミノフェノールに対し塩基(例えば、水素化ナトリウム)の存在下、得られ

た4-クロロキノリン誘導体を作用させると4-(アミノフェノキシ)キノリン 誘導体を得ることができる。

[0051]

得られた誘導体に公知の方法に従いイソシアナート誘導体($O=C=N-R^{29}$)を作用させるか、あるいはトリホスゲン処理後に芳香族アミンまたはアルキルアミン($R^{29}NH_9$)を作用させることによりウレア部分を合成できる。

[0052]

次いで、キノリン環上の7位の水酸基の保護基(PG)を除去し、塩基の存在下ハロゲン化アルキル($R^{22'}$ Hal、 $R^{22'}$ は R^{22} がアルコキシ基であるときのアルキル部分を表す)を作用させることにより、あるいはアルコール誘導体($R^{22'}$ OH)を公知の方法(例えば、光延反応)により作用させることにより、キノリン環の7位にアルコキシ基を有する本願の化合物を製造できる。

[0053]

置換反応に用いるハロゲン化アルキルは市販されているか、あるいはJ.Am.Che m.Soc.,1945,67,736等に記載の方法に従って製造できる。

[0054]

置換反応に用いるアルコール誘導体は市販されているか、あるいはJ.Antibiot .(1993),46(1),177、Ann.Pharm.Fr.1977,35,503等に記載の方法に従って製造できる。

[0055]

キナゾリン環の7位に特定の置換基を有する誘導体は、スキーム4に従って製造できる。

[0056]

<u>スキーム4</u>

【化8】

2-アミノー安息香酸エステル誘導体は、J.Med.Chem.1977,20,146等に記載の 方法に従って合成した2-二トロー安息香酸誘導体を塩基(例えば、炭酸カリウム)の存在下、例えばジメチル硫酸によりエステル化した後、二トロ基を例えば 鉄/酢酸により還元することにより製造できる。

[0057]

次に得られた化合物を塩基の存在下ホルムアミドと作用させることにより4-キナゾロン環を形成させ、次いで塩素化剤(例えばオキシ塩化リン)を作用させ ることにより4-クロロキナゾリン誘導体を製造できる。

[0058]

アミノフェノール誘導体に対し塩基(例えば、水素化ナトリウム)の存在下、 得られた4-クロロキナゾリン誘導体を作用させると4-(アミノフェノキシ) キナゾリン誘導体を得ることができる。

[0059]

公知の方法に従い得られた誘導体にイソシアナート誘導体($O=C=N-R^{29}$)を作用させるか、あるいはトリホスゲン処理後に芳香族アミンまたはアルキルアミン($R^{29}NH_9$)を作用させることによりウレア部分を合成できる。

[0060]

次いで、キナゾリン環上の7位の水酸基の保護基(PG)を除去し、塩基の存在下ハロゲン化アルキル($R^{22'}$ Hal、 $R^{22'}$ は R^{22} がアルコキシ基であるときのアルキル部分を表す)を作用させることにより、あるいはアルコール誘導体($R^{22'}$ OH)を公知の方法(例えば、光延反応)により作用させることにより、キナゾリン環の7位にアルコキシ基を有する本願の化合物を製造できる。

[0061]

置換反応に用いるハロゲン化アルキルおよびアルコール誘導体は市販されているか、あるいはスキーム3の説明に記載の文献に従って製造できる。

[0062]

化合物の用途/医薬組成物

本発明による化合物は、インビボにおいて腫瘍増殖抑制作用を有する(薬理試験例3参照)。

[0063].

本発明による化合物は、また、インビトロにおいて血管内皮細胞をVEGF (Vascular endothelial growth factor)で刺激したときに起こるMAPK (mito gen-activated protein kinase)の活性化を阻害する(薬理試験例1参照)。血管内皮細胞をVEGFで刺激すると受容体下流のシグナル伝達系によりMAPKが活性化され、リン酸化されたMAPKの上昇が認められる(Abedi,H. and Zachary, I., J.Biol.Chem., 272, 15442-15451(1997))。MAPKの活性化は血管新生における血管内皮細胞の増殖に重要な役割を担うことが知られている(Mere nmies, J. et al., Cell Growth & Differ., 83-10(1997); Ferrara, N. and Davis-Smyth, T., Endocr. Rev., 18, 4-25(1997))。従って本発明による化合物は血管新生抑制作用を有する。



病態部位における血管新生は、主として、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫のような疾患、並びに固形癌の転移と深く結びついている(Forkman, J. Nature Med. 1: 27-31(1995); Bic knell, R., Harris, A. L. Curr. Opin. Oncol. 8: 60-65(1996))。従って、本発明による化合物は、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫のような疾患、並びに固形癌の転移の治療に用いることができる。

[0065]

本発明による化合物は、細胞形態へ与える影響が小さい(薬理試験例2参照) 。従って、本発明による化合物は、生体に投与した場合、安全性に非常に優れて いる。

[0066]

本発明のもう一つの面によれば、本発明による化合物を含む医薬組成物が提供 される。本発明による医薬組成物は腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、 乾癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫のような疾患、並びに固形癌の転移 の治療に用いることができる。

[0067]

本発明の化合物を有効成分とする医薬組成物は、経口および非経口(例えば、静脈内投与、筋肉内投与、皮下投与、直腸投与、経皮投与)のいずれかの投与経路で、ヒトおよびヒト以外の動物に投与することができる。従って、本発明による化合物を有効成分とする医薬組成物は、投与経路に応じた適当な剤型とされる

[0068]

具体的には、経口剤としては、錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、シロップ剤などが挙げられ、非経口剤としては、注射剤、坐剤、テープ剤、軟膏剤などが挙げられる。

[0069]

これらの各種製剤は、通常用いられている賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、

着色剤、希釈剤などを用いて常法により製造することができる。

[0070]

賦形剤としては、例えば乳糖、ブドウ糖、コーンスターチ、ソルビット、結晶セルロースなどが、崩壊剤としては例えばデンプン、アルギン酸ナトリウム、ゼラチン末、炭酸カルシウム、クエン酸カルシウム、デキストリンなどが、結合剤としては例えばジメチルセルロース、ポリビニルアルコール、ポリビニルエーテル、メチルセルロース、エチルセルロース、アラビアゴム、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドンなどが、滑沢剤としては、例えばタルク、ステアリン酸マグネシウム、ポリエチレングリコール、硬化植物油などがそれぞれ挙げられる。

[0071]

また、上記注射剤は、必要により緩衝剤、pH調整剤、安定化剤、等張化剤、保存剤などを添加して製造することができる。

[0072]

本発明による医薬組成物中、本発明による化合物の含有量は、その剤型に応じて異なるが、通常全組成物中0.5~50重量%、好ましくは、1~20重量%である。

[0073]

投与量は患者の年齢、体重、性別、疾患の相違、症状の程度などを考慮して、個々の場合に応じて適宜決定されるが、例えば $0.1\sim100$ mg/kg、好ましくは $1\sim50$ mg/kgの範囲であり、これを1日1回または数回に分けて投与する。

[0074]

【実施例】

以下本発明を下記例により説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0075]

<u>製造例1:2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]</u>アニリン

ジメチルスルホキシド(10m1)に水素化ナトリウム(60w%、0.72g)を加え、50℃で30分攪拌後室温にし、4-アミノ-3-クロロフェノール塩酸塩(1.61g)を加え室温で10分攪拌した。次に4-クロロ-6,7ージメトキシキノリン(1.00g)を加え100℃で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さにメタノールを加え、析出した結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を0.8g、収率60%で得た。

[0076]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 4. 05 (s, 3H), 4. 0 5 (s, 3H), 4. 08 (s, 2H), 6. 44 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 85 (d, J=8. 5Hz, 1H), 6. 93-6. 96 (m, 1H), 7. 15 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 41 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 48 (d, J=5. 1Hz, 1H)

[0077]

製造例2:4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニリン

ジメチルスルホキシド(10m1)に水素化ナトリウム(60w%、0.72g)を加え、50℃で30分攪拌後室温にし、4ーアミノー2,3ージメチルフェノール塩酸塩(1.55g)を加え室温で10分攪拌した。次に4ークロロー6,7ージメトキシキノリン(1.00g)を加え100℃で一晩攪拌した。反応被に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さにメタノールを加え、析出した結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を0.94g、収率65%で得た。

[0078]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 2. 07 (s, 3H), 2. 15 (s, 3H), 3. 62 (s, 2H), 4. 05 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 25 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 64 (d, J=8. 5H)

z, 1 H), 6. 8 3 (d, J = 8. 5 H z, 1 H), 7. 4 2 (s, 1 H), 7. 6 4 (s, 1 H), 8. 4 2 (d, J = 5. 4 H z, 1 H)

[0079]

<u>製造例3:4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルアニリン</u>

ジメチルスルホキシド(10m1)に水素化ナトリウム(60w%、0.36g)を加え、50℃で30分攪拌後室温にし、4-アミノ-2,5-ジメチルフェノール(1.23g)を加え室温で10分攪拌した。次に4-クロロ-6,7ージメトキシキノリン(1.00g)を加え100℃で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(1/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を得た。

[0080]

製造例4:3,5-ジクロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オ キシ]アニリン

ジメチルスルホキシド(10m1)に水素化ナトリウム(60w%、0.36g)を加え、50℃で30分攪拌後室温にし、4-アミノ-2,6-ジクロロフェノール(1.59g)を加え室温で10分攪拌した。次に4-クロロ-6,7ージメトキシキノリン(1.00g)を加え100℃で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(1/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を0.35g、収率22%で得た。

[0081]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ3. 84 (s, 2H), 4. 0 5 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 28 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 74 (s, 2H), 7. 43 (s, 1H), 7. 64 (s, 1H), 8 . 48 (d, J=5. 4Hz, 1H)

[0082]

<u>製造例5:4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-ニトロアニリン</u>

ジメチルスルホキシド(15m1)に水素化ナトリウム(60w%、0.54g)を加え、70℃で30分攪拌後室温にし、4-アミノ-3-ニトロフェノール(2.07g)を加え室温で10分攪拌した。次に4-クロロ-6,7-ジメトキシキノリン(1.50g)を加え100℃で4時間攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(1/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を0.53g、収率23%で得た。

[0083]

製造例6:1-[2-アミノー4-(ベンジルオキシ)-5-メトキシフェニル]-1-エタノン

1-(4-ヒドロキシー3-メトキシフェニル)-1-エタノン(20g)、 炭酸カリウム(18.3g)、ヨウ化テトラーnーブチルアンモニウム(4.45g)、ベンジルブロミド(17.3m1)をN,Nージメチルホルムアミド(300m1)に溶解し100℃で1時間反応した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水を加え酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を硫酸ナトリウムで乾燥した。次に、減圧下溶媒を留去して得られた残さ、発煙硝酸(12.47m1)を酢酸(120m1)に溶解し、室温で2時間反応した。0℃にて水酸化ナトリウム水溶液を加え中性にした後、クロロホルム抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。次に、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エタノール(1160m1)、水(120m1)に熱をかけて溶解し、塩化アンモニウム(19.2g)、亜鉛(101.7g)を加え、加熱還流を3時間した。セライト濾過し、クロロホルム/メタノール(3/1)で洗浄し、減圧下溶媒を留去し、得られた残さを水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性にしクロロホルム抽出し、クロロホルム/産を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/酢酸エチル(10/1)で展開するシリカゲルクロマトグラ

フィーにより精製し、表題の化合物を24.95g、収率77%(3ステップ)で得た。

[0084]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 2. 51 (s, 3H), 3. 84 (s, 3H), 5. 14 (s, 2H), 6. 12 (s, 2H), 7. 15-7. 62 (m, 7H)

[0085]

<u>製造例7:7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-1,4-ジヒドロ-4-キ</u>ノリノン

1-[2-アミノー4-(ベンジルオキシ)-5-メトキシフェニル]-1-エタノン(24.95g)をテトラヒドロフラン(450m1)に溶解し、ナトリウムメトキシド(24.87g)を加え室温で1時間攪拌後、ぎ酸エチルエステル(37.07m1)を加え室温で2時間攪拌後、水(150m1)を加え1晩攪拌した。0℃にて濃硫酸を加えpH4にし、水を加えクロロホルム抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を17.16g、収率66%で得た。

[0086]

 1 H-NMR (DMSO- d_{6} , 400MHz): δ 3.84 (s, 3H), 5. 19 (s, 2H), 5.97 (d, J=7.1Hz, 1H), 7.09 (s, 1H), 7.28-7.51 (m, 6H), 7.78 (d, J=7.3Hz, 1H), 11.50-11.75 (br, 1H)

[0087]

製造例8:7-(ベンジルオキシ)-4-クロロ-6-メトキシキノリン

7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-1,4-ジヒドロ-4-キノリノン(17.16g)にオキシ塩化リン(14.19ml)を加え、加熱還流を1時間した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さをクロロホルムに溶解し、水酸化ナトリウム水溶液を加えアルカリ性にし、クロロホルム抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホ

ルム/アセトン (10/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を3.82g、収率21%で得た。

[0088]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 4. 06 (s, 3H), 5. 32 (s,2H), 7. 30-7. 55 (m, 8H), 8. 56 (d, J=4. 9Hz, 1H)

[0089]

製造例9: $4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オキシ}-2,5-ジメチルアニリン$

ジメチルスルホキシド (25m1)に水素化ナトリウム (60 w%、1.17g)を加え、60℃で30分攪拌後室温にした。次に4-アミノ-2,5-ジメチルフェノール (4.00g)を加え室温で10分攪拌後、7-(ベンジルオキシ)-4-クロロ-6-メトキシキノリン (4.36g)を加えた。22時間攪拌後反応液に水を加えクロロホルム抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さにメタノールを加え懸濁液とした。析出した結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を3.04g、収率52%で得た。

[0090]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 05 (s, 3H), 2. 1 6 (s, 3H), 3. 58 (s, 2H), 4. 06 (s, 3H), 5. 32 (s, 2H), 6. 28 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 61 (s, 1H), 6. 81 (s, 1H), 7. 28-7. 42 (m, 3H), 7. 44 (s, 1H), 7. 49-7. 54 (m, 2H), 7. 63 (s, 1H), 8. 39 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 401 (M++1)

[0091]

製造例 $10:N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノ リル] オキシ<math>\}$ -2, 5-ジメチルフェニル) -N'-(2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア

 $4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2$, 5-ジメチルアニリン(300mg)をクロロホルム(5m1)に溶解した後、2, <math>4-ジフルオロフェニルイソシアナート(200 μ 1)を加え、70 にて1晩攪拌した。反応液を、クロロホルム/アセトン(75/25)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を368mg、収率88%で得た。

[0092]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 17 (s, 3H), 2. 26 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 5. 33 (s, 2H), 6. 29 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 42 (s, 1H), 6. 76-6. 93 (m, 3H), 6. 70 (s, 3H), 7. 30-7. 54 (m, 7H), 7. 60 (s, 1H), 8. 04-8. 12 (m, 1H), 8. 44 (d, J=5. 4Hz, 1H)

[0093]

製造例 $11:N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2,5-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア$

4-{ [7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシー4-キノリル] オキシ}-2,5-ジメチルアニリン(300mg)をクロロホルム(5m1)に溶解した後、2-メトキシフェニルイソシアナート(0.24m1)を加え、70℃にて1晩攪拌した。反応液を、クロロホルム/アセトン(75/25)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を365mg、収率89%で得た。

[0094]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 2. 17 (s, 3H), 2. 28 (s, 3H), 3. 83 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 5. 33 (s, 2H), 6. 26 (s, 3H), 6. 29 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 86-7. 06 (m, 4H), 7. 12 (s, 1H), 7. 30-7. 41 (m, 3H), 7. 46 (s, 1H), 7. 50-7. 56 (m, 3H), 7. 61

(s, 1H), 8. 11-8. 16 (m, 1H), 8. 43 (d, J=5. 4H z, 1H)

[0095]

製造例 $12:4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]$ オキシ $\}-2-クロロアニリン$

ジメチルスルホキシド (3.6 m1)に水素化ナトリウム (60 w%、320 mg)を加え、60℃で30分攪拌後室温にした。次に4-アミノ-3-クロロフェノール塩酸塩 (720 mg)を加え室温で10分攪拌後、7-(ベンジルオキシ)-4-クロロ-6-メトキシキノリン (600 mg)を加えた。105℃で22時間攪拌後反応液に水を加えクロロホルム抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さにメタノールを加え懸濁液とした。析出した結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を533 mg、収率66%で得た。

[0096]

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$, 400MHz): δ 4.05 (s, 3H), 4.08 (s, 2H) 5.32 (s, 2H), 6.42 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.84 (d, J=8.5Hz, 1H), 6.93 (dd, J=2.4Hz, 8.1Hz, 1H), 7.14 (d, J=2.4Hz, 1H), 7.29-7.42 (m, 3H), 7.44 (s, 1H), 7.49-7.53 (m, 2H), 7.55 (s, 1H), 8.45 (d, J=5.3Hz, 1H)
質量分析値 (ESI-MS, m/z): 497 (M⁺+1)

[0097]

製造例 $13:N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノ リル] オキシ<math>\}$ -2-クロロフェニル) -N ' -(2,4-ジフルオロフェニル) ウレア

 $4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オキシ}-2-クロロアニリン(<math>260mg$)をクロロホルム(10m1)に溶解した後、2,4-ジフルオロフェニルイソシアナート(<math>198mg)を加え室温で2時間 攪拌した。反応液をクロロホルム/アセトン(10/1)で展開するシリカゲル

クロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を337mg、収率94%で得た。

[0098]

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz): δ4.04 (s, 3H), 5. 32 (s, 2H), 6.49 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.86-6.9 6 (m, 3H), 7.10-7.17 (m, 2H), 7.22-7.28 (m, 1H), 7.28-7.41 (m, 3H), 7.45-7.53 (m, 4H), 7.96-8.04 (m, 1H), 8.27 (d, J=9.0Hz, 1H), 8 .49 (d, J=5.4Hz, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 562, 564 (M⁺+1) 【0099】

製造例14:N-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル}-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレアN-(4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア(215mg)を、ジメチルホルムアミド(11m1)に溶解し、パラジウム炭素(215mg)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。反応液に酢酸エチル(30m1)を加え、セライト濾過した。溶媒を減圧下留去し、表題の化合物を174mg、収率96%で得た。

[0100]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 3. 94 (s, 3H), 6. 47 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 01-7. 11 (m, 1H), 7. 18-7. 36 (m, 3H), 7. 44-7. 52 (m, 2H), 7. 95 (s, 1H), 7. 98-8. 13 (m, 1H), 8. 23 (d, J=9. 5Hz, 1H), 6. 50 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 81 (s, 1H), 9. 31 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 472 (M⁺+1)

[0101]

製造例15:4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オ

キシ} - 2, 3 - ジメチルアニリン

ジメチルスルホキシド(6 m1)に水素化ナトリウム(60 w t %、0.32g)を加え、室温で30分間攪拌した後、4 ーアミノー2,3 ージメチルフェノール(1.10g)を加え室温で10分間攪拌した。次に7 ー (ベンジルオキシ)ー4ークロロー6ーメトキシキノリン(1.20g)を加え110℃で6時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(6/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を0.78g、収率49%で得た。

[0102]

 1 H-NMR (DMSO- 1 6, 400MHz) δ 1. 87 (s, 3H), 1. 9 6 (s, 3H), 3. 97 (s, 3H), 4. 78 (s, 2H), 5. 23 (s, 2H), 6. 12 (d, J=5. 3Hz, 1H), 6. 54 (d, J=8. 4 Hz, 1H), 6. 69 (d, J=8. 4Hz, 1H), 7. 27-7. 51 (m, 7H), 8. 31 (d, J=5. 3Hz, 1H)

[0103]

製造例 $16:N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノ リル]オキシ}-2,3-ジメチルフェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア$

4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシー4ーキノリル]オキシ}-2, 3-ジメチルアニリン(260mg)をN, N-ジメチルホルムアミド(5m1)に溶解した後、2, 4-ジフルオロフェニルイソシアナート(121mg)を加えて室温で一晩反応した。メタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、メタノール洗浄、濾取し、表題の化合物を219mg、収率61%で得た。

[0104]

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆, 400MHz) δ 1. 99 (s, 3H), 2. 1 7 (s, 3H), 3. 90 (s, 3H), 5. 24 (s, 2H), 6. 18 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 95-6. 98 (m, 2H), 7. 25-7.

63 (m, 9H), 8. 05-8. 08 (m, 1H), 8. 34-8. 36 (m, 2H), 8. 79 (s, 1H)

[0105]

製造例17:7-(ベンジルオキシ)-4-(3-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)-6-メトキシキノリン

クロロベンゼン (3 m 1) に 7 ー (ベンジルオキシ) ー 4 ー クロロー 6 ー メトキシキノリン (300 m g)、3 ー フルオロー 4 ー ニトロフェノール (7 8 5 m g)を溶解し、1 30℃で5時間攪拌した。反応液にクロロホルム、水酸化ナトリウム水溶液を加え1時間攪拌した。反応液をクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/酢酸エチル (1/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を197 m g、収率47%で得た。

[0106]

 1 H-NMR (DMSO- 1 6, 400MHz) δ 3. 83 (s, 3H), 5. 2 5 (s, 2H), 6. 91 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 29-7. 50 (m, 9H), 8. 18-8. 23 (m, 1H), 8. 56 (d, J=5. 1Hz, 1H)

[0107]

製造例18:4-(4-アミノ-3-フルオロフェニキシ)-6-メトキシ-7 ーキノリロール

7-(ベンジルオキシ)-4-(3-フルオロー4-ニトロフェノキシ)-6
-メトキシキノリン(190mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(5m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解し、水酸化パラジウム(40mg)を加え、水素雰囲気下室温で一晩攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(20/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を75mg、収率56%で得た。

[0108]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz) δ 3. 87 (s, 3H), 5. 1 1 (s, 2H), 6. 29 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 77-6. 80

(m, 2H), 6. 93-6. 99(m, 1H), 7. 19(s, 1H), 7. 40(s, 1H), 8. 31(d, J=5.1Hz, 1H), 10. 03(s, 1H)

[0109]

製造例19:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(2-フルオロ-4- $[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル}ウレ$ ア

4-(4-アミノ-3-フルオロフェニキシ)-6-メトキシ-7-キノリロール(70mg)をクロロホルム(1.5ml)、N,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解した後、2,4-ジフルオロフェニルイソシアナート(43mg)を加えて室温で3時間反応した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(20/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を定量的に得た

[0110]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz) δ 3. 94 (s, 3H), 6. 4 7 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 04-7. 10 (m, 2H), 7. 28 -7. 34 (m, 2H), 7. 47 (s, 1H), 8. 05-8. 15 (m, 2 H), 8. 30 (s, 1H), 8. 43 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 9 7-9. 03 (m, 2H), 10. 10 (s, 1H)

[0111]

製造例20:4-クロロー6-メトキシー7-キノリノール

7-(ベンジルオキシ)-4-クロロー6-メトキシキノリン(100mg)、チオアニソール(300μ1)、メタンスルホン酸(25μ1)をトリフルオロメタンスルホン酸(1m1)に溶解し30分間室温で攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水酸化ナトリウム水溶液を加え中性にし、ヘキサンを加え懸濁液とした。結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を53mg、収率75%で得た。

[0112]

¹H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ3. 98 (s, 3H), 7 . 33 (s, 1H), 7. 36 (s, 1H), 7. 47 (d, J=4. 9Hz, 1H), 8. 54 (d, J=4. 9Hz, 1H), 10. 37 (br, 1H)

製造例21:4-クロロ-6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ) キノリン

4-クロロー6-メトキシー7-キノリノール(50mg)、炭酸カリウム(40mg)、ヨウ化テトラーnーブチルアンモニウム(9mg)、2ーブロモエチルメチルエーテル(40mg)をN,Nージメチルホルムアミド(10m1)に溶解し70℃で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/アセトン/ジクロロメタン(6/2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を47mg、収率74%で得た。

[0114]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 3. 49 (s, 3H), 3. 88 -3. 90 (m, 2H), 4. 04 (s, 3H), 4. 32-4. 35 (m, 2 H), 7. 35 (d, J=4. 9Hz, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 4 3 (s, 1H), 8. 57 (d, J=4. 9Hz, 1H)

[0115]

製造例22:2-クロロ-4-{[(6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ) -4-キノリル]オキシ}アニリン

ジメチルスルホキシド (2 m1) に水素化ナトリウム (60 w%、153 mg) を加え、60℃で30分攪拌後室温にし、4-アミノ-3-クロロフェノール塩酸塩 (343 mg) を加え室温で10分攪拌した。次にジメチルスルホキシド (2 m1) に溶解した4-クロロー6-メトキシー7-(2-メトキシエトキシ) キノリン (254 mg) を加え110℃で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、

クロロホルム/アセトン (7/3) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を得た。

[0116]

 1 H-NMR (CDCl₃, 400MHz): δ 3. 49 (s, 3H), 3. 8 9-3. 91 (m, 2H), 4. 02 (s, 3H), 4. 09 (s, 2H), 4 . 33-4. 35 (m, 2H), 6. 43 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 85 (d, J=8. 5Hz, 1H), 6. 93-6. 96 (m, 1H), 7. 1 5 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 41 (s, 1H), 7. 52 (s, 1H), 8. 47 (d, J=5. 1Hz, 1H)

[0117]

<u>製造例23:2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オ</u> キシ]アニリン

ジメチルスルホキシド (40m1) に水素化ナトリウム (60 w%、5.80g) を加え、60℃で30分攪拌後室温にした。次に4ーアミノー3ークロロフェノール塩酸塩 (13.05g) を加え室温で10分攪拌後、J.Am.Chem.Soc.,68,1299 (1946)、J.Am.Chem.Soc.,68,1305 (1946) などに記載されるような慣用手段によって合成したクロロキナゾリン誘導体である、4ークロロー6,7ージメトキシキナゾリン(8.14g) を加えた。110℃で30分攪拌した後、反応液に水を加えクロロホルム抽出した。次いで、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さにメタノールを加え懸濁液とした。析出した結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を9.13g、収率76%で得た。

[0118]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 4. 05-4. 08 (m, 8H), 6. 85 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 00 (dd, J=2. 7Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 21 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 32 (s, 1H), 7. 52 (s, 1H), 8. 64 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 332 (M++1)

[0119]

製造例24:N-ベンジル-N-(2,4-ジフルオロフェニル)アミン

2,4-ジフルオロアニリン(2.37m1)、ベンズアルデヒド(2.36m1)を溶解したメタノール(46m1)に硫酸マグネシウム(5.59g)と少量の酢酸を加え、室温で45分間攪拌した。氷冷下水素化ホウ素ナトリウム(2.64g)を加え、室温で1時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、水、酢酸エチルを加え攪拌し、セライトろ過した。有機層を酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/アセトン(30/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を3.04g、収率60%で得た。

[0120]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 4. 34 (s, 2H), 6. 5 6-6. 82 (m, 3H), 7. 25-7. 38 (m, 5H)

[0121]

実施例 $1:N-(2,4-ジフルオロベンジル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}$ ウレア

4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ] -2-フルオロアニリン (100mg) をトルエン (5.0ml)、トリエチルアミン (1.0ml) に加熱溶解した後、ジクロロメタン (1.0ml) に溶解したトリホスゲン (103mg) を加えて3分間加熱還流した。次に2, 4-ジフルオロベンジルアミン (54mg) を加えて、さらに5時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を123mg、収率80%で得た。

[0122]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 4. 02 (s, 3H), 4. 0 3 (s, 3H), 4. 47 (d, J=5. 9Hz, 2H), 5. 78-5. 90 (m, 1H), 6. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 74-6. 99 (m, 4 H), 7. 03-7. 14 (m, 1 H), 7. 35-7. 44 (m, 2 H), 7. 50 (s, 1 H), 8. 16 (t, J=9. 0 Hz, 1 H), 8. 47 (d, J=5. 1 Hz, 1 H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):483 (M⁺)

[0123]

実施例 $2:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-$ フルオロフェニルN'-(2-フルオロエチル)ウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン(100mg)をトルエン(10ml)、トリエチルアミン(0.5ml)に加熱溶解した後、ジクロロメタン(1.0ml)に溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて5分間加熱還流した。次に塩酸2-フルオロエチルアミン(42mg)を加えて、さらに8時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を93mg、収率72%で得た。

[0124]

 1 H-NMR (DMSO- 1 6, 400MHz): δ 3. 40 (m, 1H), 3. 47 (m,1H), 3. 93 (s, 3H), 3. 95 (s, 3H), 4. 42 (t, J=4. 9Hz, 1H), 4. 54 (t, J=4. 9Hz, 1H), 6. 5 1 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 88 (m, 1H), 7. 05 (m, 1H), 7. 28 (dd, J=2. 7Hz, J=11. 7Hz, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 49 (s, 1H), 8. 21 (m, 1H), 8. 47 (br, 1H), 8. 48 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):404 (M++1)

[0125]

実施例 $3:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-$ フルオロフェニル $\}-N'-(2-ピリジルメチル)$ ウレア

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリ

ン $(100 \, \text{mg})$ をトルエン $(5 \, \text{m} \, 1)$ 、トリエチルアミン $(1 \, \text{m} \, 1)$ に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン $(104 \, \text{mg})$ を加えてリフラックスを5分間した。次に2-(アミノメチル)

ピリジン ($40\mu1$) を加え、加熱還流を 2 時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (1m1)、クロロホルム (2m1) を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール (8/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を 126mg、収率 88%で得た。

[0126]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 4. 07 (s, 3H), 4. 09 (s,3H), 4. 61 (d,J=5. 4Hz, 2H), 6. 40-6. 50 (b r, 1H), 6. 61 (d, J=5. 9Hz, 1H), 6. 92-7. 01 (m, 2H), 7. 21-7. 25 (m, 1H), 7. 36 (d, J=7. 8Hz, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 68-7. 78 (m, 2H), 7. 75 (s, 1H), 8. 27-8. 34 (m, 1H), 8. 49 (d, J=6. 1Hz, 1H), 8. 55 (d, J=4. 1Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):448 (M⁺)

[0127]

<u>実施例4:NーアリルーN'- $\{4-[(6,7ジメトキシ-4-キノリル) オ</u>$ $キシ] <math>-2-フルオロフェニル\}$ ウレア</u>

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン(100mg)をトルエン(5m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(104mg)を加え、加熱還流を5分間した。次にアリルアミン(22mg)を加えて、さらに加熱還流を4時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(1m1)、クロロホルム(2m1)を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を125mg、収率98%で得た。

[0128]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 3. 91-3. 96 (m, 2H), 4. 06 (s, 3H), 4. 09 (s, 3H), 5. 14-5. 20 (m, 1H), 5. 26-5. 33 (m, 1H), 5. 58-5. 66 (br, 1H), 5. 86-5. 98 (m, 1H), 6. 56 (d, J=5. 9Hz, 1H), 6. 88-7. 01 (m, 2H), 7. 23 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 66 (s, 1H), 8. 26-8. 33 (m, 1H), 8. 47 (d, J=5. 9Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):397 (M⁺)

[0129]

実施例 $5:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}-N$ ープロピルウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン (100mg)をトルエン(10m1)、トリエチルアミン(2m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(104mg)を加えて5分間加熱還流した。次にプロピルアミン(29mg)を加え、40分間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した後、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を89mg、収率71%で得た。

[0130]

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 400MHz): 80. 97 (t, J=7. 6Hz, 3H), 1. 55-1. 64 (m, 2H), 3. 24-3. 29 (m, 2H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 5. 11 (t, J=5. 4Hz, 1H), 6. 51 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 74-6. 76 (m, 1H), 6. 91-6. 99 (m, 2H), 7. 48 (s, 1H), 7. 52 (s, 1H), 8. 18-8. 23 (m, 1H), 8. 49 (d, J=5. 6Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):399 (M⁺)

[0131]

<u>実施例6:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-</u>フルオロフェニル $\}$ -N'-(4-フルオロブチル)ウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ] -2-iフルオロアニリン (100mg) をトルエン (6m1)、トリエチルアミン (1.0m1) に加熱溶解した後、ジクロロメタン (1.0m1) に溶解したトリホスゲン (104mg) を加えて 5 分間加熱還流した。次に

4 - フルオロブチルアミン塩酸塩(55mg)を加えて、さらに2時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を80mg、収率55%で得た。

[0132]

 1 H-NMR (CDCl₃, 400MHz) : δ 1. 66-1. 87 (m, 4H), 3. 33-3. 40 (m, 2H), 4. 04 (s, 3H), 4. 05 (s, 3 H), 4. 44 (t, J=5. 6Hz, 1H), 4. 56 (t, J=5. 7Hz, 1H), 4. 90 (t, J=5. 7H, z, 1H), 6. 48-6. 52 (m, 2H), 6. 93-7. 02 (m, 2H), 7. 42 (s, 1H), 7. 51 (s, 1H), 8. 15 (t, J=8. 9Hz, 1H), 8. 50 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):431 (M⁺)

[0133]

実施例 $7:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-$ フルオロフェニル $\}-N'-(2-プロピニル)$ ウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン(150mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(2ml)に溶解し、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(156mg)を加えて10分間加熱還流した。次にプロパルギルアミン(53mg)を加えて、さらに30分間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルム

で抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を164mg、収率87%で得た。

[0134]

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO- $^{1}\text{d}_{6}$, 400MHz) δ 2. 49-2. 51 (m, 1 H), 3. 90-3. 95 (m, 8 H), 6. 52 (d, J=5. 1 Hz, 1 H), 6. 89-6. 92 (m, 1 H), 7. 04-7. 06 (m, 1 H), 7. 2 6-7. 29 (m, 1 H), 7. 39 (s, 1 H), 7. 49 (s, 1 H), 8. 16-8. 20 (m, 1 H), 8. 46-8. 49 (m, 2 H)

[0135]

<u>実施例8:N-{4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-</u>フルオロフェニル}-N'-エチルウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン(100mg)をトルエン(8m1)、トリエチルアミン(1.0m1)に加熱溶解した後、トルエン(1.0m1)に溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて5分間加熱還流した。次に塩酸エチルアミン(60mg)を加えて、さらに5時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を70mg、収率53%で得た。

[0136]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 1. 21 (t, J=7. 3Hz, 3H), 3. 34 (m,2H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 5. 64 (br, 1H), 6. 55 (d, J=5. 6Hz, 1H), 6. 89 (dd, J=2. 7Hz, J=11. 2Hz, 1H), 6. 97 (m, 1H), 7. 26 (br, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 62 (s, 1H), 8. 28 (t, J=9. 0Hz, 1H), 8. 47 (d, J=5. 6Hz, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):386(M+1)

[0137]

実施例 $9:N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)$ オキシ]-2-フルオロフェニルウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン(100mg)をトルエン(8ml)、トリエチルアミン(1.0ml)に加熱溶解した後、トルエン(1.0ml)に溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて5分間加熱還流した。次にブチルアミン(80mg)を加えて、さらに5時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を117mg、収率81%で得た

[0138]

¹H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ0. 94 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 40 (m,2H), 1. 55 (m,2H), 3. 29 (dd, J=7. 1Hz, J=12. 9Hz, 2H), 4. 06 (s, 3H), 4. 09 (s, 3H), 5. 72 (br, 1H), 6. 56 (d, J=5. 9Hz, 1H), 6. 88 (dd, J=2. 7Hz, J=11. 2Hz, 1H), 6. 97 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 33 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 65 (s, 1H), 8. 30 (t, J=9. 0Hz, 1H), 8. 46 (d, J=5. 9Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):414 (M+1)

[0139]

実施例10:N-(sec-ブチル)-N'-(4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル)ウレア

4-[(6,7-i)] -2-i -2-i

間加熱還流した。次にsecーブチルアミン(48μ1)を加え、10分間加熱 還流した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(8 /2)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を 117mg、収率89%で得た。

[0140]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 0. 95 (t, J=7. 6Hz, 3H), 1. 18 (d, J=6. 6Hz, 3H), 1. 47-1. 55 (m, 2H), 3. 79-3. 89 (m, 1H), 4. 04 (s, 6H), 5. 28 (d, J=8. 1Hz, 1H), 6. 48 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 89-6. 98 (m, 2H), 7. 08 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 42 (s, 1H), 7. 51 (s, 1H), 8. 20-8. 24 (m, J=9. 0Hz, 1H), 8. 48 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):414 (M++1)

[0141]

<u>実施例11:N- $\{4-[(6,7-i)]-2-4-i)$ プルオロフェニル $\}$ - N' - A </u>

4-[(6,7-i)]メトキシー4-iキノリル)オキシ]ー2-iフルオロアニリン (100mg)をクロロホルム (5m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (104mg) を加えて 5分間加熱還流した。次にイソブチルアミン $(50\mu1)$ を加え、 10分間加熱還流した。反応液をクロロホルム/アセトン (4/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を定量的に得た。

[0142]

 1 H-NMR (CDC1₃,400MHz): δ 0. 94 (d, J=6.6Hz, 6H), 1.77-1.84 (m, 1H), 3.10-3.13 (m, 2H), 4.03 (s, 3H), 4.03 (s, 3H), 5.58 (t, J=5.4Hz, 1H), 6.47 (d, J=5.4Hz, H), 6.88-6.97 (m, 2H), 7.18 (s, 1H), 7.41 (s, 1H), 7.50 (s, 1H), 8.18-8.23 (m, 1H), 8.48 (d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):414 (M++1)

[0143]

<u>実施例12: $N-\{4-[(6,7-i) + 5-4-i) + 10$ </u> オキシ] -2-i フルオロフェニル $\}$ -N'-(1,2-i) + 10 プロピル $\}$ ウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ]-2-iフルオロアニリン (100mg)、をクロロホルム (5m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (47mg) を加えて30分間室温で攪拌した。次に1,2-iジメチルプロピルアミン $(55\mu1)$ を加え、10分間室温で攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を89mg、収率65%で得た。

[0144]

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz): δ0. 93 (d, J=2. 2Hz, 3H), 0. 95 (d. J=2. 4Hz, 3H), 1. 14 (d, J=6. 8Hz, 3H), 1. 72-1. 80 (m, 1H), 3. 76-3. 84 (m, 1H), 4. 04 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 91 (d, J=8. 5Hz, 1H), 6. 48 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 74 (d, J=2. 9Hz, 1H), 6. 91-6. 98 (m, 2H), 7. 42 (s, 1H), 7. 51 (s, 1H), 8. 18-8. 23 (m, 1H), 8. 49 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):428 (M++1)

[0145]

<u>実施例 $13:N-\{2-\rho$ ロロ-4-[(6,7-i)メトキシ-4-キノリル)</u> オキシ]フェニルN'-プロピルウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ] アニリン (100mg) をクロロホルム (7.5ml)、トリエチルアミン (1ml) に 溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (99mg) を加えて、加熱 還流を5分間した。次にn-プロピルアミン (21mg) を加えて、さらに加熱 還流を2時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えケイソウ土に

保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(8/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を定量的に得た。

[0146]

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$, 400MHz): δ0. 99 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 58-1. 65 (m, 2H), 3. 24-3. 31 (m, 2H), 4. 04 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 94 (t, J=5. 9Hz, 1H), 6. 48 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 77 (s, 1H), 7. 11 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 21 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 52 (s, 1H), 8. 27 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 50 (d, J=5. 1Hz, 1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z): 415, 417 (M⁺)

[0147]

実施例 $14:N-\{2-DDD-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)$ オキシ]フェニル $\}-N,-(4-D)$ フェニル $\}$ ウレア

2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]アニリン(122mg)、をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に4-フルオロー2-メチルアニリン(126μ1)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を142mg、収率79%で得た

[0148]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 37 (s, 3H), 4. 04 (s, 3H), 4. 04 (s, 3H), 6. 31 (s, 1H), 6. 47 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 97-7. 06 (m, 3H), 7. 11-7. 14 (m, 1H), 7. 19 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 41-7. 44 (m, 2H), 7. 50 (s, 1H), 8. 35 (d, J=9. 0Hz, 1H)

, 8. 50 (d, J = 5.4 Hz, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):482,484 (M++1)

[0149]

<u>実施例15:N-(5-ブロモ-6-メチル-2-ピリジル)-N'-{2-ク</u> $\Box\Box-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル}ウレア$

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]アニリン (122mg)、をクロロホルム (10ml)、トリエチルアミン (1ml) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-アミノー3-ブロモー2-メチルピリジン (208mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を155mg、収率77%で得た。

[0150]

¹H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ2. 69 (s, 3H), 4. 06 (s, 6H), 6. 53 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 56 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 14-7. 17 (m, 1H), 7. 30 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 53 (s, 1H), 7. 75 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 93 (s, 1H), 8. 49 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 52 (d, J=5. 4Hz, 1H), 11. 92 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):543,545,547 (M⁺+1) 【0151】

<u>実施例 $16:N-\{2-DDD-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)</u>$ オキシ]フェニルN'-(5-DDD-2-ピリジル)ウレア</u>

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]アニリン (122 mg)、をクロロホルム (10 m 1)、トリエチルアミン (1 m 1) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (110 mg) を加えて30 分間室温で攪拌した。次に2-アミノー5-クロロピリジン (143 mg) を加



え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を148mg、収率82%で得た。

[0152]

¹H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ4.06 (s, 3H), 4.06 (s, 3H), 6.53 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.95 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.14-7.17 (m, 1H), 7.31 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.44 (s, 1H), 7.53 (s, 1H), 7.64-7.67 (m, 1H), 8.28 (d, J=2.7Hz, 1H), 8.50-8.53 (m, 2H), 8.92 (s, 1H), 12.11 (brs, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z) 485, 487, 489: (M⁺+1)

[0153]

実施例 $17:N-(5-プロモ-2-ピリジル)-N'-\{2-クロロ-4-[$ (6, $7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]フェニル}ウレア$

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]アニリン(122mg)、をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に2-アミノー5-ブロモピリジン(192mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を108mg、収率55%で得た。

[0154]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 4. 06 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 53 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 80 (d, J=8 . 8Hz, 1H), 7. 14-7. 18 (m, 1H), 7. 30 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 45 (s, 1H), 7. 53 (s, 1H), 7. 77-7 . 80 (m, 1H), 8. 15 (s, 1H), 8. 39 (d, J=2. 4Hz, 1H), 8. 50 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 52 (d, J=5. 4Hz, 1H), 12. 09 (brs, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):529,531,533(M⁺+1) 【0155】

実施例 $18:N-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)$ オキシ]フェニルN'-(2-メトキシフェニル)ウレア

2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]アニリン (100mg) をクロロホルム (10ml) に溶解し、2-メトキシフェニルイソシアナート (54mg) を加えて60℃で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (6/4) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を11mg、収率77%で得た。

[0156]

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz): δ3. 85 (s, 3H), 4. 04 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 6. 50 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 89-6. 93 (m, 1H), 6. 98-7. 03 (m, 1H), 7. 05-7. 10 (m, 1H), 7. 14 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 23 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 35 (s, 1H), 7. 36 (s, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 52 (s. 1H), 8. 05-8. 07 (m, 1H), 8. 34 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 52 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):480,482 (M⁺+1) 【0157】

実施例 $19:N-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)]$ オキシ]フェニルN'-(2-メチルフェニル)ウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]アニリン (122mg)をクロロホルム (10ml) に溶解し、o-トルイルイソシアナート (59mg)を加えて室温で一晩攪拌した。反応被にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を59mg、収率34%で得た。

[0158]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 38 (s, 3H), 4. 04 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 6. 22 (s, 1H), 6. 47 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 01 (s, 1H), 7. 11-7. 14 (m, 1H), 7. 18 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 25-7. 35 (m, 3H), 7. 42 (s, 1H), 7. 46 (d, J=6. 8Hz, 1H), 7. 50 (s, 1H), 8. 37 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 50 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):464,466 (M++1)

[0159]

2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]アニリン(122mg)、をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に2-アミノー5-ピコリン(120mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を119mg、収率69%で得た。

[0160]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 31 (s, 3H), 4. 06 (s, 6H), 6. 53 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 76 (d, J=8. 3Hz, 1H), 7. 13-7. 16 (m, 1H), 7. 29 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 49-7. 52 (m, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 00 (s, 1H), 8. 14 (s, 1H), 8. 52 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 55 (d, J=9. 0Hz, 1H), 12 . 57 (brs, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):465,467 (M++1)

[0161]

<u>実施例21:N-{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)</u> オキシ]フェニルN'-(6-メチル-2-ピリジル) ウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]アニリン (122mg)、をクロロホルム (10m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-アミノー2-ピコリン (120mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を73mg、収率42%で得た。

[0162]

¹H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ2. 57 (s, 3H), 4. 06 (s, 6H), 6. 54 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 66 (d, J=8. 1Hz, 1H), 6. 83 (d, J=7. 6Hz, 1H), 7. 15-7. 18 (m, 1H), 7. 30 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 54-7. 59 (m, 2H), 8. 36 (s, 1H), 8. 52 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 57 (d, J=9. 0Hz, 1H), 12. 45 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):465,467 (M⁺+1) 【0163】

実施例 $22:N-\{2-DDD-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)]$ オキシ]フェニルN'-(4-メトキシフェニル)ウレア塩酸塩

2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]アニリン(100mg)をクロロホルム(4m1)に溶解した後、4-メトキシフェニルイソシアナート(60μ1)を加えて室温で一晩反応した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さを少量のクロロホルムに溶解した。そこに多量のエーテルを加え、析出した沈殿を吸引濾過し、N-2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]フェニルーN'-(4-メトキシフェニル)ウレアを90mg、収率67%で得た。これをメタノール4m1にけん濁し、塩酸ーメタノール溶液を加え室温で4時間攪拌後、溶媒を留去すると表題の化合物が得られた

[0164]

 1 H-NMR (DMSO- 1 6, 400MHz): δ 3. 73 (s, 3H), 4. 03 (s, 3H), 4.05 (s, 3H), 6.90 (d, J=9.3Hz, 2 H), 6.97 (d, J=6.6Hz, 1H), 7.37-7.41 (m, 3H), 7.62 (s, 1H), 7.67 (d, J=2.7Hz, 1H), 8.39 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.49 (s, 1H), 8.82 (d, J=6.6Hz, 1H), 9.49 (s, 1H)

[0165]

実施例 $23:N-\{2-2-4-[(6,7-3)]$ アージメトキシー4-4 (1) カレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]アニリン(122mg)をクロロホルム(10m1)に溶解し、1-ナフチルイソシアナート(75mg)を加えて室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を105mg、収率57%で得た。

[0166]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 4. 03 (s, 3H), 4. 04 (s, 3H), 6. 44 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 72 (s, 1H), 7. 10-7. 13 (m, 3H), 7. 41 (s, 1H), 7. 48 (s, 1H), 7. 55-7. 69 (m, 4H), 7. 88-7. 96 (m, 2H), 8. 15 (d, J=7. 6Hz, 1H), 8. 38-8. 40 (m, 1H), 8. 48 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):500,502 (M++1)

[0167]

実施例 $24:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7- ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}ウレア <math>4-[(6,7- i) + i) + i$ 2-i 3-i 3

ニリン(710mg)をクロロホルム(7m1)に溶解した後、2, $4-ジフル オロフェニルイソシアナート(<math>310\mu1$)を加えて加熱還流を1時間した。そこに多量のエーテルを加え、析出した沈殿を吸引濾過し、表題の化合物を735mg、収率70%で得た。

[0168]

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$, 400MHz): δ 2. 14 (s, 3H), 2. 2 7 (s, 3H), 4. 04 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 27 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 78-6. 89 (m, 2H), 6. 95 (s, 1H), 7. 03 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 10 (s, 1H), 7. 40-7. 45 (m, 2H), 7. 61 (s, 1H), 8. 03-8. 12 (m, 1H), 8. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (FAB-MS, m/z):480 (M⁺+1)

[0169]

実施例25:N-{4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}-N'-(4-フルオロ-2-メチルフェニル)ウレア4-[(6,7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に4-フルオロ-2-メチルアニリン(126μ1)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を160mg、収率91%で得た。

[0170]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 12 (s, 3H), 2. 22 (s, 3H), 2. 25 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 24 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 33 (s, 1H), 6. 42 (s, 1H), 6. 94-7. 03 (m, 3H), 7. 43 (s, 1H), 7. 46-7. 55 (m, 2H), 7. 60 (s, 1H), 8. 43 (d, J=

5. 1 Hz, 1 H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):476 (M+1)

[0171]

実施例 $26:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}-N'-(3-フルオロ-2-メトキシフェニル)ウレア$

4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]-2, 3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に3-フルオロ-o-アニシジン(132μ1)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を23mg、収率13%で得た。

[0172]

¹H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ2. 15 (s. 3H), 2. 32 (s, 3H), 3. 84 (d, J=1. 7Hz, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 28 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 72-6. 77 (m, 1H), 6. 96-7. 09 (m, 3H), 7. 43 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 46 (s, 1H), 7. 60 (s, 1H), 7. 62 (s, 1H), 8. 02-8. 05 (m, 1H), 8. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):492 (M++1)

[0173]

実施例 $27:N-(5-プロモ-6-メチル-2-ピリジル)-N'-{4-[}(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}ウレア$

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニ リン(120mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-アミノ-3-ブロモ-2-メチルピリジン(208mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を103mg、収率52%で得た。

[0174]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 16 (s, 3H), 2. 42 (s, 3H), 2. 65 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 32 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 64 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 04 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 64 (s, 1H), 7. 74 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 91 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 29 (s, 1H), 8. 45 (d, J=5. 4Hz, 1H), 11. 30 (brs, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):537,539 (M+1)

[0175]

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(3.00g)をクロロホルム(150ml)、トリエチルアミン(6ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(2.74g)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2-アミノー5-クロロピリジン(2.38g)を加えて、さらに室温で2時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(20/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を3.4g、収率77%で得た。

[0176]

 1_{H-NMR} (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 16 (s, 3H), 2.

38 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 89 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 04 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 62-7. 68 (m, 2H), 7. 90 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 23 (d, J=2. 4Hz, 1H), 8. 45 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 50 (s, 1H), 11. 23 (brs, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):479,481 (M+1)

[0177]

実施例 $29:N-(5-プロモ-2-ピリジル)-N'-\{4-[(6,7-ジ)]$ メトキシ-4-キノリル) オキシ-2, 3-ジメチルフェニル-ウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に2-アミノー5-ブロモピリジン(192mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。溶媒を留去し、少量のメタノールと多量のエーテルで結晶を析出させ濾取し、表題の化合物を80mg、収率41%で得た。

[0178]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 16 (s, 3H), 2. 38 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 96 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 03 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 45 (s, 1H), 7. 64 (s, 1H), 7. 75-7. 77 (m, 1H), 7. 89 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 31 (d, J=2. 4Hz, 1H), 8. 45 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 8. 81 (s, 1H), 11. 17 (brs, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):523,525 (M++1)

[0179]

実施例 $30:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル<math>\}-N'-(2-メトキシフェニル)$ ウレア

4-[(6,7-i)]メトキシー4-iナノリル)オキシ] -2,3-iジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10m1)に溶解し、2-iメトキシフェニルイソシアナート($60\mu1$)を加えて室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を13mg、収率75%で得た。

[0180]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 16 (s, 3H), 2. 32 (s、3H), 3. 81 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 25 (s, 1H), 6. 26 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 85-6. 87 (m, 1H), 6. 97-7. 07 (m, 4H), 7. 41 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 62 (s, 1H), 8. 15-8. 17 (m, 1H), 8. 45 (d, J=5. 4Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 474 (M⁺+1)

[0181]

<u>実施例31:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,</u> $3-ジメチルフェニル}-N'-(2-メチルフェニル)ウレア$

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキノリル)オキシ]ー2、3-iジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10m1)に溶解し、0ートルイルイソシアナート($55\mu1$)を加えて室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を適取し、表題の化合物を130mg、収率70%で得た。

[0182]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 2. 12 (s, 3H), 2. 22 (s, 3H), 2. 26 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 23-6. 28 (m, 3H), 7. 02 (d, J=8. 5Hz, 1

H), 7. 14-7. 17 (m, 1H), 7. 24-7. 29 (m, 2H), 7. 43 (s. 1H), 7. 49 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 60 (s, 1H), 7. 63 (d, J=7. 3Hz, 1H), 8. 43 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):458 (M++1)

[0183]

実施例32:N-(4-クロロ-2-メチルフェニル)-N'-{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}ウレア 4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に4-クロロ-2-メチルアニリン(130μ1)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を136mg、収率75%で得た。

[0184]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 14 (s, 3H), 2. 18 (s, 3H), 2. 27 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 24 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 33 (s, 1H), 6. 40 (s, 1H), 7. 03 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 19-7. 21 (m, 2H), 7. 42-7. 44 (m, 2H), 7. 60 (s, 1H), 7. 65 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 44 (d, J=5. 1Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 492, 494 (M⁺+1)

[0185]

<u>実施例33:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,</u> $3-ジメチルフェニル}-N'-(2-ピリジル)ウレア$

に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に2-アミノピリジン(104mg)を加え、一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を72mg、収率44%で得た。

[0186]

¹H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ2. 16 (s, 3H), 2. 41 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 32 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 92-6. 98 (m, 2H), 7. 04 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 65 (s, 1H), 7. 67 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 97 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 25 -8. 27 (m, 1H), 8. 45 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 72 (s, 1H), 11. 77 (br, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):445 (M+1)

[0187]

実施例 $34:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,$ $3-ジメチルフェニル\}-N'-(5-メチル-2-ピリジル)ウレア$

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に2-アミノー5-ピコリン(120mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を122mg、収率72%で得た

[0188]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 2. 15 (s, 3H), 2. 28 (s, 3H), 2. 39 (s, 3H), 4. 04 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 32 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 90 (d, J=8. 3H)

z, 1H), 7. 02 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 45-7. 48 (m, 1H), 7. 64 (s, 1H), 7. 99 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 06 (d, J=1. 5Hz, 1H), 8. 44 (d, J=5. 4Hz, 1H), 9. 23 (s, 1H), 11. 77 (br, 1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z): 458 (M⁺)

[0189]

実施例 $35:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}-N'-(6-メチル-2-ピリジル)ウレア$

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-アミノー2-ピコリン(120mg)を加え、一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(40/60)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を64mg、収率38%で得た。

[0190]

¹H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ2. 16 (s, 3H), 2. 44 (s, 3H), 2. 54 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 32 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 61 (d, J=8. 3Hz, 1H), 6. 82 (d, J=7. 6Hz, 1H), 7. 04 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 53-7. 57 (m, 1H), 7. 65 (s, 1H), 7. 79 (s, 1H), 7. 99 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 44 (d, J=5. 1Hz, 1H), 11. 76 (br, 1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z): 458 (M⁺)

[0191]

<u>実施例36:N-{4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2</u>,3-ジメチルフェニル}-N'-(4-メトキシフェニル)ウレア

 ェニルイソシアナート(60μ1)を加えて室温で一晩反応した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さを少量のクロロホルムに溶解した。そこに多量のエーテルを加え、析出した沈殿を吸引濾過し、表題の化合物を115mg、収率78%で得た。

[0192]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 02 (s, 3H), 2. 3 0 (s,3H), 3. 76 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 12 (s, 3H), 6. 46 (d, J=6. 3Hz, 1H), 6. 78 (d, J=9. 0Hz, 2H), 6. 91 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 39 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 67 (s, 1H), 7. 69 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 92 (s, 1H), 8. 20-8. 23 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):474 (M+1)

[0193]

実施例 $3.7:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6,7- ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルフェニル}ウレア$

4-[(6,7-i)]メトキシー4-iナノリル)オキシ]ー2,5-i)メチルアニリン(200mg)をクロロホルム(15m1)に溶解した後、2,4-i)フルオロフェニルイソシアナート(88 μ 1)を加えて加熱還流を1時間した。反応液を、クロロホルム/アセトン(4 μ 1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を287mg、収率97%で得た。

[0194]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 2. 17 (s, 3H), 2. 2 6 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 57 (s, 1H), 6. 81-6. 95 (m, 3H), 7. 00 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 59 (s, 1H), 8. 05-8. 13 (m, 1H), 8. 47 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):479 (M⁺)

[0195]

<u>実施例38:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2</u>,5-ジメチルフェニル}-N'-プロピルウレア

4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2, 5-ジメチルアニリン(150mg)をクロロホルム(13m1)、トリエチルアミン(1.5ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(151mg)を加えて、加熱還流を5分間した。次にn-プロピルアミン(33mg)を加えて、さらに加熱還流を2時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(4/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を178mg、収率95%で得た。

[0196]

 1 H-NMR (CDCl₃, 400MHz): 80. 94 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 51-1. 65 (m, 2H), 2. 15 (s, 3H), 2. 26 (s, 3H), 3. 21-3. 28 (m, 2H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 63-4. 69 (m, 1H), 5. 97 (s, 1H), 6. 31 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 98 (s, 1H), 7. 43 (s, 2H), 7. 58 (s, 1H), 8. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z): 409 (M⁺)

[0197]

実施例39:N-(4-クロロ-2-メチルフェニル)-N'-{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルフェニル}ウレア4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルフェニル}ウレア4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(92mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に4-クロロ-2-メチルアニリン(44μ1)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を118mg、収率78%で得た

[0198]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 16 (s, 3H), 2. 21 (s, 3H), 2. 23 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 28 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 30 (s, 1H), 6. 32 (s, 1H), 6. 98 (s, 1H), 7. 22-7. 23 (m, 2H), 7. 43 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 7. 59-7. 63 (m, 2H), 8. 45 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):492,494 (M++1)

[0199]

実施例40:N-{4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルフェニル}-N'-(4-フルオロ-2-メチルフェニル)ウレア4-[(6,7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]-2,5-ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(92mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に4-フルオロ-2-メチルアニリン(42μ1)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解させ、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を108mg、収率74%で得た。

[0200]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 15 (s, 6H), 2. 30 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 24 (s, 2H), 6. 28 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 94 (s, 1H), 6. 96-7. 00 (m, 2H), 7. 42 (s, 1H), 7. 49-7. 52 (m, 1H), 7. 58 (s, 1H), 7. 64 (s, 1H), 8. 44 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):476 (M+1)

[0201]

<u>実施例41:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キ</u>ノリル)オキシ]-2, 5-ジメチルフェニル-N'-(3-7) カーション ア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(92mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に3-フルオロー〇-アニシジン(44μ1)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を126mg、収率83%で得た。

[0202]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 16 (s, 3H), 2. 27 (s, 3H), 3. 83 (d, J=1. 7Hz, 3H), 4. 04 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 74-6. 79 (m, 1H), 6. 97-7. 03 (m, 3H), 7. 44 (s, 1H), 7. 57 (s, 1H), 7. 60 (s, 1H), 7. 66 (s, 1H), 8. 02-8. 04 (m, 1H), 8. 48 (d, J=5. 1Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 492 (M⁺+1)

[0203]

実施例 $42:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,$ $5-ジメチルフェニル\}-N'-(2-メチルフェニル)ウレア$

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキノリル)オキシ]ー2,5-iジメチルアニリン (100mg) をクロロホルム (10m1) に溶解し、0ートルイルイソシアナート $(46\mu1)$ を加えて室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を111m

g、収率79%で得た。

[0204]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 12 (s, 6H), 2. 26 (s, 3H), 4. 03 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 6. 27 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 77 (s, 1H), 6. 81 (s, 1H), 6. 91 (s, 1H), 7. 11-7. 15 (m, 1H), 7. 22 (s, 1H), 7. 24 (s, 1H), 7. 42 (s, 1H), 7. 59 (s, 1H), 7. 6 3 (d, J=7. 8Hz, 1H), 7. 68 (s, 1H), 8. 43 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):458 (M++1)

[0205]

<u>実施例43:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,</u> $5-ジメチルフェニル}-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア$

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10m1)に溶解し、2-メトキシフェニルイソシアナート(49μ1)を加えて一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を定量的に得た。

[0206]

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$, 400MHz): δ 2. 14 (s, 3H), 2. 24 (s, 3H), 3. 75 (s, 3H), 4. 03 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 84-6. 87 (m, 1H), 6. 95-7. 03 (m, 3H), 7. 06 (s, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 61 (s, 1H), 7. 63 (s, 1H), 8. 17-8. 20 (m, 1H), 8. 46 (d, J=5. 1Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 474 (M⁺+1)

[0207]

<u>実施例44:N-(5-ブロモー6-メチルー2-ピリジル)-N'- {4-</u>[

(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2, 5-ジメチルフェニル} ウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(92mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-アミノー3-ブロモー2-メチルピリジン(69mg)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を80mg、収率48%で得た。

[0208]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 18 (s, 3H), 2. 42 (s, 3H), 2. 65 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 34 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 57 (d, J=8. 5Hz, 1H), 6. 98 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 62 (s, 1H), 7. 70 (s, 1H), 7. 74 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 05 (s, 1H), 8. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H), 11. 17 (br, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):537,539 (M++1)

[0209]

4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2, 5-ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(92mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に3-アミノ-2, 6-ジメトキシピリジン(70mg)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加

えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を124mg、収率79%で得た。

[0210]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 17 (s, 3H), 2. 27 (s, 3H), 3. 89 (s, 3H), 3. 95 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 34 (d, J=8. 5Hz, 1H), 6. 36 (s, 1H), 6. 74 (s, 1H), 6. 99 (s, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 57 (s, 1H), 7. 60 (s, 1H), 8. 20 (d, J=8. 3Hz, 1H), 8. 46 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):505 (M+1)

[0211]

<u>実施例46:N-{4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2</u>, $5-ジメチルフェニル}-N'-(4-メトキシフェニル)ウレア$

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ] -2,5-iメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(4ml)に溶解した後、4-iメトキシフェニルイソシアナート(60μ l)を加えて室温で一晩反応した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さを少量のクロロホルムに溶解した。そこに多量のエーテルを加え、析出した沈殿を吸引濾過し、表題の化合物を110mg、収率74%で得た。

[0212]

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 07 (s, 3H), 2. 26 (s, 3H), 3. 76 (s, 3H), 4. 03 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 39 (d, J=6. 1Hz, 1H), 6. 80 (d, J=9. 0Hz, 2H), 6. 87 (s, 1H), 7. 36 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 55 (br, 1H), 7. 62 (s, 1H), 7. 67 (s, 1H), 7. 8 0 (s, 1H), 8. 19 (br, 1H), 8. 27 (d, J=6. 1Hz, 1

H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):474 (M+1)

[0213]

実施例 $4.7:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2$ ーニトロフェニル $\}-N'-プロピルウレア$

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-ニトロアニリン (150mg)をクロロホルム (10ml)、トリエチルアミン (1.5ml) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (144mg)を加えて、加熱還流を5分間した。次にn-プロピルアミン (31mg)を加えて、さらに加熱還流を2時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (4/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を160mg、収率86%で得た。

[0214]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ1. 01 (t, J=7. 5Hz, 3H), 1. 59-1. 69 (m, 2H), 3. 27-3. 34 (m, 2H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 95-5. 01 (br, 1H), 6. 47 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 43-7. 51 (m, 3H), 8. 04 (d, J=2. 7Hz, 1H), 8. 53 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 81 (d, J=9. 3Hz, 1H), 9. 74-9. 79 (br, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):426 (M⁺)

[0215]

実施例 $48:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7- ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-ニトロフェニル}ウレア$

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ] -2-iトロアニリン (100mg) をクロロホルム (10m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (96mg) を加えて、加熱還流を5分間した。次に2、4-iジフルオロアニリン (45mg) を加えて、さら

に加熱還流を1晩した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えケイソウ 土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、 クロロホルム/アセトン (3/1) で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィ ーにより精製し、表題の化合物を81mg、収率56%で得た。

[0216]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 50 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 91-6. 98 (m, 3H), 7. 45 (s, 1H), 7. 49 (s, 1H), 7. 50-7. 54 (m, 1H), 7. 88-7. 97 (m, 1H), 8. 05 (d, J=2. 9Hz, 1H), 8. 54 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 77 (d, J=9. 3Hz, 1H), 9. 98 (s, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):496 (M⁺)

[0217]

実施例 $49:N-\{3,5-ジクロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル<math>\}-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア$

3, 5-ジクロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]アニリン(53 m g)をクロロホルム(5 m l)に溶解し、2, 4-ジフルオロフェニルイソシアナート(34 μ l)を加えて一晩加熱還流した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2 / l)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を56 m g、収率74%で得た

[0218]

[0219]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 4. 05 (s, 3H), 4. 09 (s, 3H), 6. 26 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 86-6. 93 (m, 2H), 7. 05 (s, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 46 (s, 1H), 7. 60 (s, 2H), 7. 64 (s, 1H), 8. 01-8. 05 (m, 1H), 8. 48 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (FAB-MS, m/z):520,522,524 (M⁺+1)

実施例50:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(2-フルオロ-4- $\{[6-メトキシ-7-(2-モルフォリノエトキシ)-4-キノリル]オキシ$ } フェニル) ウレア

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(2-フルオロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル)ウレア(20mg)、炭酸カリウム(7mg)、ヨウ化テトラーn-ブチルアンモニウム(2mg)、N-(2-クロロエチル)モルホリン塩酸塩(10mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1m1)に溶解し70で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(30/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を14mg、収率57%で得た。

[0220]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : δ 2. 57 (t, J=4. 4 Hz, 4 H), 2. 88 (m, 2 H), 3. 69 (t, J=4. 4 Hz, 4 H), 3. 94 (s, 3 H), 4. 26 (t, J=5. 9 Hz, 2 H), 6. 43 (d, J=5. 1 Hz, 1 H), 6. 77-6. 95 (m, 4 H), 7. 35 (s, 1 H), 7. 43 (s, 1 H), 7. 96-8. 02 (m, 1 H), 8. 13-8. 17 (m, 1 H), 8. 44 (d, J=5. 1 Hz, 1 H)

[0221]

実施例 $51:N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(2-モルモリノ エトキシ)-4-キノリル] オキシ} フェニル) <math>-N$ -(2,4-ジフルオロフェニル) ウレア

ロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた 残さを、クロロホルム/メタノール(20/1)で展開するシリカゲルクロマト グラフィーにより精製し、表題の化合物を75mg、収率35%で得た。

[0222]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 60-2. 67 (m, 4H), 2. 95 (t, J=6. 0Hz, 2H), 3. 71-3. 79 (m, 4H), 4. 01 (s, 3H), 4. 33 (t, J=6. 0Hz, 2H), 6. 50 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 85-6. 97 (m, 2H), 7. 09-7. 17 (m, 2H), 7. 22-7. 27 (m, 2H), 7. 42 (s, 1H), 7. 50 (s, 1H), 7. 97-8. 01 (m, 1H), 8. 28 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 51 (d, J=5. 1Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 585, 587 (M⁺+1)

[0223]

実施例 $52:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-{[6-メト キシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キノリル]オキシ}-2,5-ジメチルフェニル)ウレア$

N-(4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシー4ーキノリル]オキシ}-2,5-ジメチルフェニル)ーN'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア(366mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(6m1)に溶解し、水酸化パラジウム(366mg)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去しクロロホルム、メタノールに溶解し、セライト濾過した。次に、減圧下溶媒を留去して得られた残さ(213mg)、炭酸カリウム(109mg)、ヨウ化テトラーn-ブチルアンモニウム(12mg)、N-(2-クロロエチル)モルホリン塩酸塩(74mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(5m1)に溶解し70℃で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を106mg、収率55%で得た。

[0224]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 17 (s, 3H), 2. 27 (s,3H), 2. 64 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 96 (t, J=6.0Hz, 2H), 3. 76 (t, J=4. 6Hz, 4H), 4. 03 (s, 3H), 4. 34 (t, J=6. 0Hz, 2H), 6. 31 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 47 (s, 1H), 6. 81-6. 92 (m, 3H), 7. 00 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 05-8. 12 (m, 1H), 8. 47 (d, J=5. 4Hz, 1H)

[0225]

実施例 $53:N-(4-\{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キノリル] オキシ<math>\}$ - 2, 5-ジメチルフェニル) - N'-(2-メトキシフェニル) ウレア

N-(4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシー4-キノリル]オキシ}-2,5-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア(363mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(6m1)に溶解し、水酸化パラジウム(363mg)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去しクロロホルム、メタノールに溶解し、セライト濾過した。次に、減圧下溶媒を留去して得られた残さ(191mg)、炭酸カリウム(219mg)、ヨウ化テトラーn-ブチルアンモニウム(12mg)、N-(2-クロロエチル)モルホリン塩酸塩(148mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(5m1)に溶解し70℃で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を101mg、収率55%で得た。

[0226]

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃, 400MHz) : δ 2. 17 (s, 3H), 2. 28 (s,3H), 2. 64 (t, J=4. 5Hz, 4H), 2. 96 (t, J=5

. 9 H z, 2 H), 3. 76 (t, J=4.6 H z, 4 H), 3. 83 (s, 3 H), 4. 04 (s, 3 H), 4. 34 (t, J=6.0 H z, 2 H), 6. 3 0 (d, J=5.4 H z, 2 H), 6. 86-6.90 (m, 1 H), 6. 96 -7. 06 (m, 3 H), 7. 16 (s, 1 H), 7. 43 (s, 1 H), 7. 57 (s, 1 H), 7. 59 (s, 1 H), 8. 11-8.16 (m, 1 H), 8. 46 (d, J=5.4 H z, 1 H)

[0227]

<u>実施例54:N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル</u>]オキシ} フェニル) -N' - (2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア

ジメチルスルホキシド(2m1)に水素化ナトリウム(60w%、153mg)を加え、60%730分攪拌後室温にし、4-7ミノー3-クロロフェノール塩酸塩(343mg)を加え室温で10分攪拌した。次にジメチルスルホキシド(2m1)に溶解した4-クロロ-6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)キノリン(254mg)を加え110%で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(7/3)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、2-クロロ-4-{[(6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル]オキシ}アニリンを主生成物とする混合物 332mgを得た。そのうち83mgをクロロホルム(5m1)に溶解し、2, 4-ジフルオロフェニルイソシアナート($32\mu1$)を加えて一晩加熱還流した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を50mg得た。

[0228]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz) δ 3. 75-3. 77 (m, 2H), 3. 94 (s, 3H), 4. 27-4. 29 (m, 2H), 6. 55 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 04-7. 09 (m, 1H), 7. 25-7. 3 6 (m, 2H), 7. 42 (s, 1H), 7. 50 (s, 1H), 7. 51 (s

, 1 H), 8. 09-8. 15 (m, 1 H), 8. 24 (d, J=9. 0 Hz, 1 H), 8. 49 (d, J=5. 4 Hz, 1 H), 8. 82 (s, 1 H), 9. 31 (s, 1 H)

[0229]

実施例55:N-(2-)000-4-{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ) -4-キノリル]オキシ} フェニル) -N' -(2-メトキシフェニル) ウレア

ジメチルスルホキシド (2 m 1) に水素化ナトリウム (6 0 w %、 1 5 3 m g) を加え、60℃で30分攪拌後室温にし、4 - アミノ-3 - クロロフェノール塩酸塩 (3 4 3 m g) を加え室温で10分攪拌した。次にジメチルスルホキシド (2 m 1) に溶解した4 - クロロー6 - メトキシー7 - (2 - メトキシエトキシ) キノリン (2 5 4 m g) を加え110℃で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (7/3) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、2 - クロロー4 - { [(6 - メトキシー7 - (2 - メトキシエトキシ) - 4 - キノリル] オキシ} アニリンを主生成物とする混合物332 m g を得た。そのうち83 m g をクロロホルム (5 m 1) に溶解し、2 - メトキシフェニルイソシアナート (3 5 μ 1) を加えて一晩加熱還流した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2 / 1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を31 m g 得た。

[0230]

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- ^{1}G , 400MHz) δ 3. 75-3. 77 (m, 2H), 3. 90 (s, 3H), 3. 94 (s, 3H), 4. 27-4. 29 (m, 2H), 6. 55 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 89-7. 05 (m, 3H), 7. 24-7. 27 (m, 1H), 7. 42 (s, 1H), 7. 48 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 50 (s, 1H), 8. 08-8. 11 (m, 1H), 8. 18-8. 22 (m, 1H), 8. 49 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 99-9. 03 (m, 2H)

[0231]

実施例 $56:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-\{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル]オキシ}-2,3-ジメチルフェニル)ウレア$

N-(4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシー4ーキノリル]オキシ}-2,3-ジメチルフェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア(213mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(5m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解し、水酸化パラジウム(40mg)を加え、水素雰囲気下室温で一晩攪拌した。反応液をセライト濾過しクロロホルム/メタノールで洗浄した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ184mgのうちの90mgをN,N-ジメチルホルムアミド(1.5m1)に溶解し、そこに炭酸カリウム(32mg)、ヨウ化テトラーnーブチルアンモニウム(7mg)、2ーブロモエチルメチルエーテル(32mg)を加え、70℃で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を110mg得た。

[0232]

 1 H-NMR (DMSO- 1 6, 400MHz): 81. 97 (s, 3H), 2. 17 (s, 3H), 3. 31 (s, 3H), 3. 70 (t, J=4. 4Hz, 2H), 3. 90 (s, 3H), 4. 21 (t, J=4. 4Hz, 2H), 6. 18 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 95-6. 98 (m, 2H), 7. 22 -7. 31 (m, 1H), 7. 34 (s, 1H), 7. 51 (s, 1H), 7. 62 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 03-8. 10 (m, 1H), 8. 3 6 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 38 (s, 1H), 8. 79 (s, 1H)

[0233]

ェニル) ウレア

N-(4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ } -2,3-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア(161mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(4m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解し、水酸化パラジウム(32mg)を加え、水素雰囲気下室温で一晩攪拌した。反応液をセライト濾過しクロロホルム/メタノールで洗浄した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ223mgのうちの110mgをN,N-ジメチルホルムアミド(1.5m1)に溶解し、そこに炭酸カリウム(23mg)、ヨウ化テトラーn-ブチルアンモニウム(5mg)、2-ブロモエチルメチルエーテル(23mg)を加え、70℃で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を89mg得た。

[0234]

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆, 400MHz): δ 2. 00 (s, 3H), 2. 17 (s, 3H), 3. 70 (t, J=4. 2Hz, 2H), 3. 83 (s, 3 H), 3. 90 (s, 3H), 4. 22 (t, J=4. 2Hz, 2H), 6. 19 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 81-6. 88 (m, 2H), 6. 94-6. 97 (m, 2H), 7. 34 (s, 1H), 7. 51 (s, 1H), 7. 58 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 07 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 36 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 48 (s, 1H), 8. 58 (s, 1H)

[0235]

実施例 $58:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシー4-キノリル]オキシ}-2,5-ジメチルフェニル)ウレア$

 $N - (4 - \{[7 - (\checkmark) \lor) \land + \lor) - 6 - \lor \land + \lor - 4 - + \lor)]$ $T + \lor - 2$, $5 - \lor \lor + \lor$ $T - (2, 4 - \lor)$

レア (366mg)をN, N-ジメチルホルムアミド (6m1)に溶解し、水酸化パラジウム (366mg)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去しクロロホルム、メタノールに溶解し、セライト濾過した。次に、減圧下溶媒を留去して得られた残さ(213mg)、炭酸カリウム(109mg)、ヨウ化テトラーnーブチルアンモニウム(12mg)、2ーブロモエチルメチルエーテル(40μ1)をN, N-ジメチルホルムアミド (5m1)に溶解し70℃で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を124mg、収率73%で得た。

[0236]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 17 (s, 3H), 2. 26 (s,3H), 3. 49 (s,3H), 3. 90 (t, J=4. 8Hz, 2H), 4. 03 (s,3H), 4. 34 (t, J=4. 8Hz, 2H), 6. 30 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 57 (s, 1H), 6. 81-6. 95 (m, 3H), 7. 00 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 57 (s, 1H), 8. 05-8. 14 (m, 1H), 8. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):524 (M++1)

[0237]

実施例 $59:N-(4-\{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4$ -キノリル] オキシ $\}$ -2, $5-ジメチルフェニル<math>\}$ -N -(2-メトキシフェニル $\}$ ウレア

 $N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシー4-キノリル] オキシ}-2,5-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア(363 mg)をN,<math>N-ジメチルホルムアミド(6 m1)$ に溶解し、水酸化パラジウム(363 mg)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去しクロロホルム、メタノールに溶解し、セライト濾過した。次に、減圧下溶

媒を留去して得られた残さ(191mg)、炭酸カリウム(110mg)、ヨウ化テトラーnーブチルアンモニウム(12mg)、2ーブロモエチルメチルエーテル(80mg)をN,Nージメチルホルムアミド(5m1)に溶解し70℃で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を128mg、収率76%で得た。

[0238]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ 2. 17 (s, 3H), 2. 28 (s,3H), 3. 49 (s, 3H), 3. 83 (s, 3H), 3. 90 (t, J=4. 8Hz, 2H), 4. 04 (s, 3H), 4. 35 (t, J=4. 9Hz, 2H), 6. 30 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 33 (s, 1H), 6. 86-6. 90 (m, 1H), 6. 96-7. 06 (m, 3H), 7. 17 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 12-8. 17 (m, 1H), 8. 45 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):518 (M++1)

[0239]

実施例 $60:N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノ リル]オキシ}-2,3-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル) ウレア$

4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシー4-キノリル]オキシ}-2,3-ジメチルアニリン(260mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(5m1)に溶解した後、2-メトキシフェニルイソシアナート(116mg)を加えて室温で一晩反応した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を169mg、収

率47%で得た。

[0240]

 1 H-NMR (DMSO- 1 6, 400MHz): δ 1. 99 (s, 3H), 2. 02 (s, 3H), 3. 83 (s, 3H), 3. 90 (s, 3H), 5. 25 (s, 2H), 6. 18 (d, J=5. 3Hz, 1H), 6. 81-6. 87 (m, 2H), 6. 95 (d, J=6. 1Hz, 1H), 7. 29-7. 59 (m, 7H), 8. 07 (d, J=6. 1Hz, 1H), 8. 35 (d, J=5. 3Hz, 1H), 8. 48 (s, 1H), 8. 58 (s, 1H)

[0241]

実施例 $61:N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)]$ ストキシー4-i リニル) オキシ] フェニルN'-(2,4-i) フェニルD ウレア

 $2-\rho$ ロロー4-[(6,7-i)メトキシー4-キナゾリニル)オキシ]アニリン $(214\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(5\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解した後、2,4-iジフルオロフェニルイソシアナート $(180\,\mu\,1)$ を加えて $70\,\mathrm{C}$ で4時間反応した。そこに多量のエーテルを加え、析出した沈殿を吸引濾過し、表題の化合物を $146\,\mathrm{mg}$ 、収率 $46\,\mathrm{C}$ で得た。

[0242]

¹H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ3. 98 (s, 3H), 3 . 99 (s, 3H), 7. 03-7. 10 (m, 1H), 7. 28-7. 37 (m, 2H), 7. 40 (s,1H), 7. 56 (s, 2H), 8. 08-8. 2 1 (m, 2H), 8. 57 (s, 1H), 8. 80 (s, 1H), 9. 30 (s

質量分析値 (ESI-MS, m/z):487,489 (M++1)

[0243]

実施例 $62:N-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニ ル)オキシ]フェニル<math>N'-$ プロピルウレア

 $2-\rho$ ロロー4-[(6,7-i)メトキシー4-iナゾリニル)オキシ] アニリン (5.13g) をクロロホルム (100m1)、トリエチルアミン (50m1) に溶解した後、クロロホルム (1m1) に溶解したトリホスゲン (4.59)

g) を加えて30分間攪拌した。次にn-プロピルアミン(2.74g) を加えて、さらに2時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(50/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を4.14g、収率64%で得た。

[0244]

 1 H-NMR (DMSO- 1 G, 400MHz): δ 0. 91 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 41-1. 53 (m, 2H), 3. 05-3. 12 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 99 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 22 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 46 (d, J=2. 9Hz, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 04 (s, 1H), 8. 20 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 55 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):417 (M+1)

[0245]

4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.2m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にエチルアミン塩酸塩(69mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を10mg、収率16%で得た。

[0246]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 1. 07 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 3. 11-3. 14 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 10 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 14 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 37 (s, 1H), 7. 46 (d, J=9. 0Hz

, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 49 (br, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):369 (M++1)

[0247]

<u>実施例64:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}-N'-プロピルウレア</u>

4-[(6,7-i)]メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.2m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロピルアミン($21\mu1$)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を30mg、収率47%で得た。

[0248]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ0. 89 (t, J=7. 6 Hz, 3H), 1. 41-1. 50 (m, 2H), 3. 04-3. 08 (m, 2 H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 15 (t, J=5. 9Hz, 1H), 7. 15 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 37 (s, 1H), 7. 46 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 48 (br, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):383 (M++1)

[0249]

<u>実施例65:NープチルーN'- $\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニ</u>ル) オキシ] フェニル<math>\}$ ウレア</u>

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.2m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン($22\mu1$)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を29mg、収率43%で得た。

[0250]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 0. 91 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 1. 28-1. 47 (m, 4H), 3. 07-3. 12 (m, 2 H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 12 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 15 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 37 (s, 1H), 7. 46 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 47 (br, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):397 (M++1)

[0251]

実施例 $66:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フ$ ェニル $\}-N'-ペンチルウレア$

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ]アニリン(50 mg)をクロロホルム(3 m1)、トリエチルアミン(0.2 m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50 mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にアミルアミン(26 μ 1)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を21 mg、収率30%で得た。

[0252]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ0. 89 (t, J=7. 1 Hz, 3H), 1. 27-1. 47 (m, 4H), 1. 41-1. 48 (m, 2 H), 3. 06-3. 11 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 13 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 15 (d, J=9. 0 Hz, 2H), 7. 37 (s, 1H), 7. 46 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 47 (br, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):411 (M++1)

[0253]

<u>実施例 6 7:N- (sec-ブチル) -N' - {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キ</u>ナゾリニル) オキシ] フェニル} ウレア

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50m

g)をクロロホルム $(3 \, \text{m} \, 1)$ 、トリエチルアミン $(0.2 \, \text{m} \, 1)$ に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン $(50 \, \text{m} \, \text{g})$ を加えて室温で30 分間攪拌した。次に \sec -ブチルアミン $(23 \, \mu \, 1)$ を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を $33 \, \text{m} \, \text{g}$ 、収率49%で得た。

[0254]

 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$, 400MHz): δ0.88 (t, J=7.3 Hz, 3H), 1.08 (d, J=6.6Hz, 3H), 1.40-1.47 (m, 2H), 3.58-3.64 (m, 1H), 3.97 (s, 3H), 3.9 (s, 3H), 5.98 (t, J=8.1Hz, 1H), 7.15 (d, J=9.0Hz, 2H), 7.37 (s, 1H), 7.46 (d, J=9.0Hz, 2H), 7.55 (s, 1H), 8.38 (s, 1H), 8.53 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z):397 (M⁺+1)

[0255]

実施例 $68:N-アリルーN'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニ ル) オキシ] フェニル ウレア$

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.2m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にアリルアミン塩酸塩(31mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を21mg、収率33%で得た。

[0256]

 1 H-NMR (DMSO- 1 d₆, 400MHz): 3. 73-3. 76 (m, 2 H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 5. 07-5. 21 (m, 2H), 5. 84-5. 92 (m, 1H), 6. 28 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 16 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 38 (s, 1H), 7. 47 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 53 (s, 1H), 8. 59 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):381(M⁺+1) 【0257】

質量分析値 (ESI-MS, m/z):379 (M++1)

[0258]

実施例 $70:N-(2,4-ジフルオロベンジル)-N'-\{4-[(6,7-ジ$ $メトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル}ウレア$

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.2m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2,4-ジフルオロベンジルアミン(22μ1)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を32mg、収率41%で得た。

[0259]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 97 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 4. 32-4. 33 (m, 2H), 6. 66 (t, J=5. 9Hz, 1H), 7. 06-7. 10 (m, 1H), 7. 16 (d, J=8. 8

Hz, 2H), 7. 19-7. 24 (m, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 40-7. 44 (m, 1H), 7. 48 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 5 (s, 1H), 8. 52 (s, 1H), 8. 69 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 467 (M⁺+1)

[0260]

実施例 $71:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル\}-N'-(2-ピリジルメチル)ウレア$

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ]アニリン(50 mg)をクロロホルム(3 m 1)、トリエチルアミン(0.2 m 1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50 m g)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2,4-iジフルオロベンジルアミン(31 μ 1)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するiPLCにより精製し、表題の化合物を31 m g、収率43%で得た

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 42 (s, 2H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 16-7. 19 (m, 2H), 7. 22-7. 27 (m, 3H), 7. 38 (s, 1H), 7. 57 (s, 1H), 7. 67 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 88-7. 92 (m, 1H), 8. 46-8. 48 (m, 1H), 8. 54 (s, 1H), 8. 87 (s, 1H), 12. 19 (s, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):431 (M⁺)

[0261]

実施例 $72:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7-ジ$ $メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}ウレア$

4-[(6,7-i)]メトキシー4-iナゾリニル)オキシ] アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)に溶解した後、2,4-iブルオロフェニルイソシアナート($24\mu1$)を加えて一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し表題の化合物を55mg、収率72%で得た

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz) : 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 04-7. 08 (m, 2H), 7. 24 (d, J=8.

8 Hz, 2 H), $7.\ 29-7.\ 35 (m, 1 \text{ H})$, $7.\ 38 (s, 1 \text{ H})$, $7.\ 54 (d, J=9.\ 0 \text{ Hz}$, 2 H), $7.\ 56 (s, 1 \text{ H})$, $8.\ 06-8.\ 14 (m, 1 \text{ H})$, $8.\ 51-8.\ 54 (m, 1 \text{ H})$, $8.\ 54 (s, 1 \text{ H})$, $9.\ 11-9.\ 12 (m, 1 \text{ H})$

質量分析値 (ESI-MS, m/z):453 (M⁺+1)

[0262]

実施例 $73:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル\}-N'-(4-フルオロフェニル)ウレア$

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ] アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)に溶解した後、p-iフルオロフェニルイソシアナート($23\mu1$)を加えて一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するIIPLCにより精製し、表題の化合物を26mg、収率36%で得た.。

[0263]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3.98 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 7.11-7.15 (m, 2H), 7.22 (d, J=8.8Hz, 2H), 7.38 (s, 1H), 7.46-7.50 (m, 2H), 7.54 (d, J=9.0Hz, 2H), 7.56 (s, 1H), 8.54 (s, 1H), 8.72 (s, 1H), 8.75 (s, 1H) (ESI-MS, m/z): 435 (M⁺+1)

[0264]

実施例 $74:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ] フェニル\} -N'-(2-メチルフェニル) ウレア$

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ] アニリン(50 mg)をクロロホルム(3 m 1)に溶解した後、0ートルイルイソシアナート(2 5 μ 1)を加えて一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を30 mg、収率4 1%で得た。。

[0265]

¹ H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 2. 26 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 93-6. 98 (m, 1H), 7. 13-7. 19 (m, 2H), 7. 22 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7 . 38 (s, 1H), 7. 54-7. 56 (m, 3H), 7. 83-7. 86 (m, 1H), 7. 93 (s, 1H), 8. 54 (s, 1H), 9. 10-9. 1 1 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):431 (M++1)

[0266]

実施例 $75:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フ$ ェニル $\}$ -N'-(2-メトキシフェニル) ウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)に溶解した後、2-メトキシフェニルイソシアナート($27\mu1$)を加えて一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を34mg、収率45%で得た.。

[0267]

¹ H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3.89 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 6.89-7.05 (m, 3H), 7.22 (d, J=8.8Hz, 2H), 7.38 (s, 1H), 7.54 (d, J=8.8Hz, 2H), 7.56 (s, 1H), 8.13-8.15 (m, 1H), 8.23-8.24 (m, 1H), 8.54 (s, 1H), 9.40-9.41 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):447 (M++1)

[0268]

実施例 $76:N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)]$ N-i N-i

2-クロロー4- [(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル) オキシ] アニリン (200mg) をクロロホルム (5m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (179mg) を加えて室温

で30分間攪拌した。次にエチルアミン塩酸塩(246mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を159mg、収率65%で得た。

[0269]

 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$, 400MHz): δ 1.08 (t, J=7.1 Hz, 3H), 3.11-3.16 (m, 2H), 3.97 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 6.96 (t, J=5.6Hz, 1H), 7.23 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.39 (s, 1H), 7.47 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.55 (s, 1H), 8.02 (s, 1H), 8.20 (d, J=9.3Hz, 1H), 8.56 (s, 1H) (ESI-MS, m/z): 403 (M⁺+1)

[0270]

実施例 $77:N-ブチル-N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-+ナゾリニル)オキシ]フェニル}ウレア$

2-クロロー4- [(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (50mg) をクロロホルム (5ml)、トリエチルアミン (1ml) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (45mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン (22μl)を加えて、さらに室温で30分間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を30mg、収率46%で得た。

[0271]

 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$, 400MHz): δ 0. 91 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 1. 31-1. 46 (m, 4H), 3. 09-3. 14 (m, 2 H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 96 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7.

39 (s, 1H), 7. 47 (d, J=2.7Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 03 (s, 1H), 8. 20 (d, J=9.0Hz, 1H), 8. 56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):431 (M++1)

[0272]

<u>実施例78:N-{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル</u>) オキシ] フェニル $}$ - N - N - N ンチルウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(5m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(45mg)を加えて室温で30分間提择した。次にアミルアミン(26μ1)を加えて、さらに室温で30分間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を33mg、収率49%で得た。

[0273]

 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$, 400MHz): δ 0. 90 (t, J=7. 1 Hz, 3H), 1. 24-1. 34 (m, 4H), 1. 43-1. 48 (m, 2 H), 3. 08-3. 14 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 97 (t, J=5. 1Hz, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 47 (d, J=2. 8Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 03 (s, 1H), 8. 20 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):445 (M++1)

[0274]

実施例 $79:N-(sec-ブチル)-N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメト+シ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}ウレア$

 $2-\rho$ ロロ-4-[(6,7-i)メトキシ-4-iナゾリニル)オキシ]アニリン $(50\,\mathrm{mg})$ を ρ ロロホルム $(5\,\mathrm{m}\,1)$ 、トリエチルアミン $(1\,\mathrm{m}\,1)$ に溶

解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (45 mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にsecーブチルアミン (23 μ1) を加えて、さらに室温で30分間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を34 mg、収率52%で得た。

[0275]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 0. 89 (t, J=7. 6 Hz, 3H), 1. 09 (d, J=6. 6Hz, 3H), 1. 43-1. 46 (m, 2H), 3. 58-3. 66 (m, 1H), 3. 97 (s, 3H), 3. 9 (s, 3H), 6. 88 (d, J=7. 6Hz, 1H), 7. 22 (dd, J=2. 4Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 47 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 98 (s, 1H), 8. 2 3 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 55-8. 56 (m, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 431 (M⁺+1)

[0276]

実施例80:N-アリル-N'-{2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-4-1) オキシ] フェニル} ウレア

2-クロロー4- [(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン(50mg)をクロロホルム(5m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(45mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にアリルアミン塩酸塩(21mg)を加えて、さらに室温で30分間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を45mg、収率72%で得た。

[0277]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz) : 3. 76-3. 79 (m, 2 H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 5. 10-5. 24 (m

, 2H), 5. 85-5. 94 (m, 1H), 7. 11 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 24 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 49 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 14 (s, 1H), 8. 19 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):415 (M++1)

[0278]

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (50mg) をクロロホルム (5ml)、トリエチルアミン (1ml) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (45mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロパルギルアミン塩酸塩 (21mg) を加えて、さらに室温で30分間した。析出した結晶を濾取、洗浄し表題の化合物を38mg、収率61%で得た。

[0279]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 16-3. 17 (m, 1 H), 3. 93-3. 95 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 25 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 30 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 50 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 16 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 18 (s, 1H), 8. 56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):413 (M++1)

[0280]

2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] アニリン (50mg) をクロロホルム (5m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (45mg) を加えて室温で3

0分間攪拌した。次に2,4-ジフルオロベンジルアミン(22μ1)を加えて、さらに室温で30分間した。析出した結晶を濾取、洗浄し表題の化合物を48mg、収率64%で得た。

[0281]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 4. 33-4. 36 (m, 2H), 7. 08-7. 12 (m, 1H), 7. 22-7. 28 (m, 2H), 7. 39 (s, 1H), 7. 42 -7. 46 (m, 1H), 7. 49 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 18-8. 20 (m, 2H), 8. 56 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 501 (M⁺+1)

[0282]

実施例83: $N-\{2-DDD-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル<math>N'-(2-3)$

2-クロロー4- [(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(5ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(45mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2-(メチルアミノ)ピリジン(19μ1)を加えて、さらに60度で1時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を26mg、収率37%で得た。

[0283]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz) : 3. 51 (s, 2H), 4. 07 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 7. 03-7. 10 (m, 2H), 7. 19 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 35 (s, 1H), 7. 36 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 76-7. 81 (m, 1H), 8. 38-8. 43 (m, 1H), 8. 56 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 64 (s, 1H), 13. 53 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z) : 466 (M⁺+1)

[0284]

実施例 $85:N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)]$ N'-(4-i) N'-(4-i

2-クロロー4- [(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル) オキシ] アニリン (50 mg) をクロロホルム (5 m 1) に溶解した後、p-フルオロフェニルイソシアナート (21 μ 1) を加えて60 度で1 時間攪拌した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を57 mg、 収率81 %で得た...

[0285]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 13-7. 17 (m, 2H), 7. 30 (dd, J=2 . 4Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 48-7. 51 (m, 2H), 7. 55-7. 56 (m, 2H), 8. 21 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 31 (s, 1H), 8. 57 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 469 (M⁺+1)

[0286]

<u>実施例86:N-{2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル</u>) <u>オキシ]フェニル}ーN'- (2-メトキシフェニル)ウレア</u>

2-クロロー4- [(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ] アニリン $(50\,\mathrm{m\,g})$ をクロロホルム $(5\,\mathrm{m\,I})$ に溶解した後、2-メトキシフェニルイソシアナート $(24\,\mu\,\mathrm{I})$ を加えて60度で1時間攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開する HPLC により精製し、表題の化合物を $39\,\mathrm{m\,g}$ 、収率54%で得た.。

[0287]

1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 90 (s, 3H), 3.
98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 89-7. 05 (m, 3H),
7. 29 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 40 (s, 1H),
7. 54 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 56 (s, 1H), 8. 098. 16 (m, 2H), 8. 58 (s, 1H), 8. 96-9. 02 (m, 2H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):418(M++1)

[0288]

<u>実施例87:N-{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル</u>)オキシ]フェニル $}$ -N'-(5-クロロ-2-ピリジル)ウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(5m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(45mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2-アミノー5ークロロピリジン(23mg)を加えて、さらに60度で1時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を39mg、収率53%で得た。

[0289]

¹ H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 98 (s, 3H), 4. 00 (s, 3H), 7. 33 (dd, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 43-7. 48 (m, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 60 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 91 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 8. 35 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 40 (d, J=2. 4Hz, 1H), 8. 58 (s, 1H), 10. 17 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 486 (M⁺+1)

[0290]

<u>実施例88:N- $\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-</u>2-フルオロフェニル<math>\}$ -N'-プロピルウレア</u>

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]-2-フルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロピルアミン(20μ1)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を9mg、収率14%で得た。

[0291]

 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$, 400MHz): δ 0. 90 (t, J=7. 6 Hz, 3H), 1. 43-1. 49 (m, 2H), 3. 05-3. 10 (m, 2 H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 61 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 05-7. 07 (m, 1H), 7. 27-7. 31 (m, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 14-8. 19 (m, 1H), 8. 28-8. 29 (m, 1H), 8. 55 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 401 (M⁺+1)

[0292]

実施例 $89:N-ブチルーN'-\{4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニ$ ル) オキシ]-2-フルオロフェニル) ウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]-2-フルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン(24μ1)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を25mg、収率38%で得た。

[0293]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 0. 91 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 1. 30-1. 47 (m, 4H), 3. 09-3. 13 (m, 2 H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 58 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 04-7. 07 (m, 1H), 7. 28-7. 31 (m, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 14-8. 19 (m, 1H), 8. 26-8. 28 (m, 1H), 8. 55 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 415 (M⁺+1)

[0294]

実施例 $90:N-(sec-ブチル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キ)+ ソリニル) オキシ]-2-フルオロフェニル} ウレア$

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロア

ニリン (50mg) をクロロホルム (3m1)、トリエチルアミン (0.3m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (47mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にsec-ブチルアミン ($25\mu1$) を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を12mg、収率18%で得た。

[0295]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 0.89 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.08 (d, J=6.6Hz, 3H), 1.39-1.48 (m, 2H), 3.58-3.64 (m, 1H), 3.97 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 6.51 (d, J=7.6Hz, 1H), 7.04-7.08 (m, 1H), 7.30 (dd, J=2.4Hz, 11.7Hz, 1H), 7.39 (s, 1H), 7.54 (s, 1H), 8.16-8.22 (m, 2H), 8.56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):415 (M++1)

[0296]

実施例91:N-アリルーN' - $\{4-[(6,7-$ ジメトキシ-4-キナゾリニ) オキシ] - 2-フルオロフェニル $\}$ ウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にアリルアミン塩酸塩(30mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を18mg、収率28%で得た。

[0297]

1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 75-3. 79 (m, 2
H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 5. 08-5. 22 (m
, 2H), 5. 84-5. 94 (m, 1H), 6. 72 (t, J=5. 9Hz,
1H), 7. 06-7. 08 (m, 1H), 7. 30-7. 33 (m, 1H),
7. 39 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 13-8. 18 (m, 1H)

), 8.40(s,1H), 8.56(s,1H) 質量分析値(ESI-MS,m/z):399(M⁺+1)

[0298]

実施例 $92:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロフェニル\}-N'-(2-プロピニル)ウレア$

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]-2-フルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロパルギルアミン塩酸塩(29mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さクロロホルムで洗浄し、表題の化合物を21mg、収率33%で得た。

[0299]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 15 (t, J=2. 4 Hz, 1H), 3. 91-3. 94 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 9 (s, 3H), 7. 07-7. 11 (m, 1H), 7. 33 (dd, J=2. 4 Hz, 11. 7 Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 09-8. 15 (m, 1H), 8. 47-8. 48 (m, 1H), 8. 5 6 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):397 (M++1)

[0300]

実施例 $93:N-(2,4-ジフルオロベンジル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}$ ウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2,4-ジフルオロベンジルアミン(28μ1)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。析出した結晶を濾取、洗浄し表題の化合物

を20mg、収率26%で得た。

[0301]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 4. 34 (d, J=5. 8Hz, 2H), 7. 07-7. 1 1 (m, 3H), 7. 21-7. 27 (m, 1H), 7. 30-7. 33 (m, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 41-7. 47 (m, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 12-8. 16 (m, 1H), 8. 46-8. 47 (m, 1H), 8. 55 (s, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):484 (M+)

[0302]

実施例 $94:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7-ジ$ メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロフェニル $\}$ ウレア

4-[(6,7-i)] トキシー4-i ナゾリニル)オキシ] -2-i ルオロアニリン $(50\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解した後、2 、4-i フルオロフェニルイソシアナート $(29\,\mu\,1)$ を加えて60度で一晩攪拌した。析出した結晶を濾取、洗浄し表題の化合物を $50\,\mathrm{mg}$ 、収率67%で得た。

[0303]

1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 98 (s, 3H), 3.
99 (s, 3H), 7. 04-7. 08 (m, 1H), 7. 13-7. 15 (m, 1H), 7. 29-7. 40 (m, 3H), 7. 55 (s, 1H), 8. 10
-8. 23 (m, 2H), 8. 57 (s, 1H), 8. 97-9. 04 (m, 2H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):471 (M++1)

[0304]

<u>実施例95:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-</u>2-フルオロフェニル-N'-(2-メチルフェニル)ウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナゾリニル)オキシ] -2-iフルオロアニリン $(50\,\mathrm{m\,g})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{m\,1})$ に溶解した後、0-iトルイルイソシアナート $(30\,\mu\,1)$ を加えて60度で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加

え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を17mg、収率24%で得た。

[0305]

1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 2. 27 (s, 3H), 3.
9 8 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 95-6. 98 (m, 1H),
7. 12-7. 20 (m, 3H), 7. 36-7. 39 (m, 2H), 7. 55
(s, 1H), 7. 86 (d, J=7. 8Hz, 1H), 8. 21-8. 26 (m, 1H), 8. 35 (s, 1H), 8. 57 (s, 1H), 9. 00-9. 0
2 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):449 (M++1)

[0306]

4-[(6,7-i)] トキシー4-i ナゾリニル)オキシ] -2-i ルオロアニリン $(50\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解した後、2-i トキシフェニルイソシアナート $(3\,2\,\mu\,1)$ を加えて60度で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開する HPLC により精製し、表題の化合物を $2\,2\,\mathrm{mg}$ 、収率 $3\,0\,\%$ で得た。

[0307]

1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3. 89 (s, 3H), 3.
9 8 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 88-7. 04 (m, 3H),
7. 11-7. 14 (m, 1H), 7. 35-7. 39 (m, 1H), 7. 40
(s, 1H), 7. 56 (s, 1H), 8. 12-8. 15 (m, 1H), 8.
19-8. 25 (m, 1H), 8. 57 (s, 1H), 8. 75-8. 78 (m, 1H), 9. 26-9. 29 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):465 (M++1)

[0308]

実施例 $9.7:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-3-メチルフェニル\} <math>-N'$ -プロピルウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ] -3-iメチルアニリン $(50\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{m}\,1)$ 、トリエチルアミン $(0.2\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン $(48\,\mathrm{mg})$ を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロピルアミン $(20\,\mathrm{m}\,1)$ を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開する HPLC により精製し、表題の化合物を $30\,\mathrm{mg}$ 、収率47%で得た。

[0309]

 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$, 400MHz): δ 0. 89 (t, J=7. 5 Hz, 3H), 1. 41-1. 50 (m, 2H), 2. 03 (s, 3H), 3. 03-3. 08 (m, 2H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 13 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 04 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 28 (dd, J=2. 4Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 36 (d, J=2. 4Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 3 9 (s, 1H), 8. 50 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 397 (M⁺+1)

[0310]

実施例 $98:N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニ$ ル) オキシ]-3-メチルフェニル} ウレア

4-[(6,7-i)] トリエチン -4-i ナゾリニル)オキシ] -3-i チルアニリン $(50\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{m}\,1)$ 、トリエチルアミン $(0.2\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン $(48\,\mathrm{mg})$ を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン $(24\,\mu\,1)$ を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開する HPLC により精製し、表題の化合物を $31\,\mathrm{mg}$ 、収率 47% で得た。

[0311]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz) : δ 0. 91 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 1. 29-1. 46 (m, 4H), 2. 03 (s, 3H), 3. 07-3. 12 (m, 2H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 11 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 05 (d, J=8. 8Hz, 1H)

), 7. 27 (dd, J=2. 3Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 36 (d, J=2. 4Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 3 9 (s, 1H), 8. 51 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):411(M++1)

[0312]

実施例99:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6,7-ジ メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-3-メチルフェニル}ウレア

4-[(6,7-i)] トキシー4-i ナゾリニル)オキシ] -3-i チルアニリン $(50\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解した後、2 , 4-i ブルオロフェニルイソシアナート $(2\,3\,\mu\,1)$ を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を $5\,9\,\mathrm{mg}$ 、収率 $7\,9\,\%$ で得た。

[0313]

1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 2. 07 (s, 3H), 3.
9 9 (s, 3H), 3. 9 9 (s, 3H), 7. 03-7. 08 (m, 1H),
7. 14 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 29-7. 37 (m, 2H), 7
. 39 (s, 1H), 7. 43 (d, J=2. 4Hz, 1H), 7. 60 (s,
1H), 8. 07-8. 14 (m, 1H), 8. 52 (s, 1H), 9. 039. 05 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):467 (M++1)

[0314]

実施例 $100:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]$ $-3-メチルフェニル}-N'-(4-フルオロフェニル)ウレア$

4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-3-メチルアニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)に溶解した後、p-フルオロフェニルイソシアナート(22μ1)を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を42mg、収率58%で得た。

[0315]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz) : 2. 07 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 10-7. 14 (m, 3H),

7. 35 (dd, J=2.4 Hz, 8.5 Hz, 1 H), 7.39 (s, 1 H), 7. 43 (d, J = 2. 4 Hz, 1 H), 7. 46-7. 49 (m, 2 H), 7. 59 (s, 1H), 8. 51 (s, 1H), 8. 66 (s, 1H), 8. 7 0 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):449 (M++1)

[0316]

実施例 $101:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]$ -3-メチルフェニル $\} - N' - (2-$ メトキシフェニル) ウレア

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-3-メチルアニ リン (50mg) をクロロホルム (3m1) に溶解した後、2-メトキシフェニ ルイソシアナート (26μ1) を加えて、一晩加熱還流した。反応液にメタノー ルを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合 物を41mg、収率55%で得た。

[0317]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz) : δ 2. 07 (s, 3H), 3 .89 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 6.88 -6.97 (m, 2H), 7.01-7.03 (m, 1H), 7.12 (d, J $= 8.5 \,\mathrm{Hz}$, 1H), 7.35 (dd, $J = 2.4 \,\mathrm{Hz}$, 8.5 Hz, 1H) , 7. 39 (s, 1H), 7. 44 (d, J=2. 4Hz, 1H), 7. 60 (s, 1 H), 8. 13-8. 15 (m, 1 H), 8. 23 (s, 1 H), 8. 52 (s, 1H), 9. 33 (s, 1H)

[0318]

質量分析値 (ESI-MS, m/z):461 (M++1)

実施例 $102:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]$ -2-メチルフェニル > - N' - プロピルウレア

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-メチルアニ リン (50mg) をクロロホルム (3m1)、トリエチルアミン (0.2m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (48mg)を加えて室温 で30分間攪拌した。次にプロピルアミン(20μ1)を加えて、さらに室温で

一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を30mg、収率47%で得た。

[0319]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ0. 90 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 1. 42-1. 51 (m, 2H), 2. 21 (s, 3H), 3. 04-3. 09 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 53 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 02 (dd, J=2. 7Hz, 8 .8 Hz, 1H), 7. 08 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 65 (s, 1H), 7. 85 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):397 (M++1)

[0320]

実施例 $103:N-ブチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリ$ ニル) オキシ $]-2-メチルフェニル\}$ ウレア

4-[(6,7-i)]メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ] -2-iメチルアニリン $(50\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{m}\,1)$ 、トリエチルアミン $(0.2\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン $(48\,\mathrm{mg})$ を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン $(24\,\mu\,1)$ を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開する HPLC により精製し、表題の化合物を $37\,\mathrm{mg}$ 、収率56%で得た。

[0321]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 0. 92 (t, J=7. 1 Hz, 3H), 1. 31-1. 48 (m, 4H), 2. 21 (s, 3H), 3. 08-3. 13 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 50 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 02 (dd, J=2. 7Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 08 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 64 (s, 1H), 7. 86 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):411(M++1)

[0322]

実施例 $104:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7- ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-2-メチルフェニル<math>\}$ ウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ] -2-iメチルアニリン $(50\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解した後、2, 4-iジフルオロフェニルイソシアナート $(2\,3\,\mu\,1)$ を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を定量的に得た。

[0323]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz) : 2. 29 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 03-7. 11 (m, 2H), 7. 16 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 29-7. 35 (m, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 87-7. 90 (m, 1H), 8. 13-8. 19 (m, 1H), 8. 36-8. 39 (m, 1H), 8. 5 (s, 1H), 8. 92-8. 95 (m, 1H) (ESI-MS, m/z) : 467 (M⁺+1)

[0324]

実施例 $105:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]$ $-2-メチルフェニル\}-N'-(4-フルオロフェニル) ウレア$

4-[(6,7-i)] トキシー4-i ナゾリニル)オキシ] -2-i チルアニリン $(50\,\mathrm{m\,g})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{m\,I})$ に溶解した後、p-i ルイソシアナート $(2\,2\,\mu\,1)$ を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を定量的に得た。

[0325]

¹ H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 2. 28 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 08-7. 15 (m, 4H), 7. 38 (s, 1H), 7. 47-7. 50 (m, 2H), 7. 55 (s, 1H), 9. 03-9. 05 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):449 (M++1)

[0326]

実施例 $106:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]}$ -2-メチルフェニルN'-(2-メトキシフェニル) ウレア

4-[(6,7-i)] トキシー4-i ナゾリニル)オキシ] -2-i チルアニリン $(50\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(3\,\mathrm{ml})$ に溶解した後、2-i トキシフェニルイソシアナート $(26\,\mathrm{ml})$ を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を $70\,\mathrm{mg}$ 、収率95%で得た。

[0327]

¹ H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 2. 29 (s, 3H), 3. 90 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 87-6. 97 (m, 2H), 7. 02-7. 04 (m, 1H), 7. 08 (dd, J=2. 9Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 14 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 84 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 13-8. 15 (m, 1H), 8. 55 (s, 1H), 8. 58 (s, 1H), 8. 61-8. 62 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):461 (M++1)

[0328]

実施例 $107:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]}$ $-2-ニトロフェニル} -N' -プロピルウレア$

4-[(6,7-i)] トキシー4-i ナゾリニル)オキシ] -2-i トロアニリン $(50\,\mathrm{mg})$ をクロロホルム $(10\,\mathrm{m}\,1)$ 、トリエチルアミン $(0.2\,\mathrm{m}\,1)$ に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン $(43\,\mathrm{mg})$ を加えて室温で30 分間攪拌した。次にプロピルアミン $(18\,\mu\,1)$ を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開する HPLC により精製し、表題の化合物を $24\,\mathrm{mg}$ 、収率38%で得た。

[0329]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ0. 91 (t, J=7. 6 Hz, 3H), 1. 45-1. 51 (m, 2H), 3. 06-3. 09 (m, 2 H), 3. 98 (s, 3H), 4. 00 (s, 3H), 7. 40 (s, 1H),

7. 52 (br, 1H), 7. 58 (s, 1H), 7. 67-7. 70 (m, 1H), 8. 04-8. 06 (m, 1H), 8. 38-8. 41 (m, 1H), 8. 57 (s, 1H), 9. 35 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):428(M++1)

[0330]

<u>実施例108:NープチルーN'- $\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリ</u>$ ニル) オキシ $]-2-ニトロフェニル\}$ ウレア</u>

4-[(6,7-i)] トリン (50mg) をクロロホルム (10m1) 、トリエチルアミン (0.2m1))に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (43mg) を加えて室温で 30 分間攪拌した。次にブチルアミン $(22\mu1)$ を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応被にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を15mg、収率23%で得た。

[0331]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 0. 91 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 1. 30-1. 49 (m, 4H), 3. 10-3. 15 (m, 2 H), 3. 98 (s, 3H), 4. 00 (s, 3H), 7. 40 (s, 1H), 7. 51 (br, 1H), 7. 57 (s, 1H), 7. 68 (dd, J=2. 9 Hz, 9. 3Hz, 1H), 8. 05 (d, J=2. 9Hz, 1H), 8. 40 (d, J=9. 2Hz, 1H), 8. 57 (s, 1H), 9. 35 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 442 (M⁺+1)

[0332]

 抽出した。クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を18mg、収率18%で得た。

[0333]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 0. 89 (t, J=7. 6 Hz, 3H), 1. 46-1. 55 (m, 2H), 3. 20 (br, 2H), 3. 48 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 4. 54 (br, 2H), 7. 29 (dd, J=2. 7Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 47 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 50 (s, 1H), 7. 50 (d, J=2. 7Hz, 1H), 8. 66 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 461 (M⁺+1)

[0334]

実施例110:N-アセチル-N- $\{2-$ クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル $\}$ -N' -プロピルウレア

N- {2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}ーN'ープロピルウレア(100mg)を無水テトラヒドロフラン(30m1)に溶解し、水素化ナトリウム(60wt%、88mg)を加えて室温で15分間攪拌した。次に塩化アセチル(63μ1)を加えて、さらに室温で2時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/アセトンで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を27mg、収率26%で得た。

[0335]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 0. 98 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 1. 59-1. 68 (m, 2H), 2. 04 (s, 3H), 3. 27-3. 36 (m, 2H), 4. 07 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 7. 31-7. 33 (m, 1H), 7. 35 (s, 1H), 7. 41 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 50-7. 51 (m, 2H), 8. 63 (s, 1H), 9. 08 (br, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):459 (M++1)

[0336]

実施例 $111:N'-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6,7-i)]$ スキシ-4-i カーメチル-N-i コープロピルウレア

2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル) オキシ] アニリン (56mg) をクロロホルム (4m1)、トリエチルアミン (0.3m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (50mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にN-メチルプロピルアミン (26μ1) を加えて、さらに室温で1時間攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、溶媒を留去して得られた結晶をヘキサンで洗浄し、表題の化合物を42mg、収率58%で得た。

[0337]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 0. 99 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 1. 64-1. 74 (m, 2H), 3. 08 (s, 3H), 3. 34 (t, J=7. 6 Hz, 2H), 4. 07 (s, 3H), 4. 08 (s, 3 H), 7. 00 (s, 1H), 7. 17 (dd, J=2. 7 Hz, 9. 3 Hz, 1H), 7. 31 (d, J=2. 7 Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 53 (s, 1H), 8. 41 (d, J=9. 0 Hz, 1H), 8. 64 (s, 1 H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):431 (M++1)

[0338]

実施例 $112:N'-\{2-\rho$ ロロ-4-[(6,7-i)メトキシ-4-iナゾリニル) オキシ]フェニル $\}$ -N-エチル-N-プロピルウレア

2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン(80mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(72mg)を加えて室温で15分間攪拌した。次にN-エチルプロピルアミン(44μ1)を加えて、さらに室温で30分間攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、溶媒を留去して得られた結晶をヘキサンで

洗浄し、表題の化合物を40mg、収率37%で得た。

[0339]

 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$, 400MHz): δ 1.00 (t, J=7.3 Hz, 3H), 1.28 (t, J=7.1Hz, 3H), 1.69-1.74 (m, 2H), 3.32 (t, J=7.6Hz, 2H), 3.43 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.07 (s, 3H), 4.07 (s, 3H), 7.02 (s, 1H), 7.17 (dd, J=2.9Hz, 9.2Hz, 1H), 7.31 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.36 (s, 1H), 7.53 (s, 1H), 8.42 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.63 (s, 1H) () 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 445 (M+1)

[0340]

実施例 $113:N'-\{2-7000-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリ$ ニル) オキシ] フェニル $\}$ -N, N-ジプロピルウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (100mg) をクロロホルム (3m1)、トリエチルアミン (0.3m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (90mg) を加えて室温で15分間攪拌した。次にジプロピルアミン (62μ1) を加えて、さらに室温で30分間攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、溶媒を留去して得られた結晶をヘキサンで洗浄し、表題の化合物を48mg、収率35%で得た。

[0341]

 1 H-NMR (DMSO-d $_{6}$, 400MHz): δ 0. 99 (t, J=7. 3 Hz, 6H), 1. 66-1. 76 (m, 4H), 3. 32 (t, J=7. 8Hz, 4H), 4. 07 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 7. 03 (s, 1 H), 7. 16 (dd, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 31 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 34 (s, 1H), 7. 52 (s, 1H), 8. 43 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 63 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 459 (M+1)

[0342]

実施例 $114:N-ブチル-N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル<math>\}$ -N-メチルウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル) オキシ] アニリン(80mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(72mg)を加えて室温で15分間攪拌した。次にN-メチルブチルアミン(43μ1)を加えて、さらに室温で30分間攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、溶媒を留去して得られた結晶をヘキサンで洗浄し、表題の化合物を26mg、収率24%で得た。

[0343]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 0. 99 (t, J=7. 3 Hz, 3H), 1. 38-1. 43 (m, 2H), 1. 62-1. 66 (m, 2 H), 3. 07 (s, 3H), 3. 40 (t, J=7. 3Hz, 2H), 4. 0 7 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 7. 00 (s, 1H), 7. 17 (d d, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 31 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 36 (s, 1H), 7. 53 (s, 1H), 8. 41 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 63 (s, 1H)

[0344]

実施例 $115:N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリ$ ニル) オキシ]フェニル $\}$ -N-(4-クロロフェニル)-N-メチルウレア

質量分析値 (ESI-MS, m/z):445 (M++1)

2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(80mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(72mg)を加えて室温で15分間攪拌した。次に4-クロロ-N-メチルアニリン(35μ1)を加えて、さらに30分間加熱還流した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、溶媒を留去して得られた結晶をエーテルで洗浄し、表題の化合物を83mg、収率69%で得た。

[0345]

¹ H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): 3.36 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4.07 (s, 3H), 6.89 (s, 1H), 7.17 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.23 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.33-7.35 (m, 3H), 7.48-7.50 (m, 3H), 8.41 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.61 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 499 (M⁺+1)

[0346]

<u>実施例 $116:N'-\{2-2000-4-[(6,7-3)]$ </u>リニル) オキシ] フェニル]-N, N-3エチルウレア

2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (50mg) をクロロホルム (2m1)、トリエチルアミン (0.5m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (48mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にジエチルアミン (0.5m1) を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を37mg、収率93%で得た。

[0347]

 1 H-NMR (CDC1₃, 400MHz): δ1. 30 (t, J=7. 1Hz, 6H), 3. 44 (q, J=7. 1Hz, 4H), 4. 12 (s, 3H), 4. 20 (s, 3H), 7. 16 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 27 (s, 1H), 7. 31 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 59 (s, 1H), 8. 15 (s, 1H), 8. 48 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 81 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):431 (M++1)

[0348]

実施例 $117:N-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリ$ ニル) オキシ] フェニル $\}-N$ -メチルウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(2m1)、トリエチルアミン(0.5m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(48mg)を加えて室温

で30分間攪拌した。次に-78度に冷却し、メチルアミン塩酸塩(130mg)を加えそのまま昇温し、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を41mg、収率70%で得た。

[0349]

 1 H-NMR (DMSO-d₆, 400MHz): δ 2. 68 (d, J=4. 4 Hz, 3H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 86-6. 88 (m, 1H), 7. 21 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 43 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 53 (s, 1H), 8. 07 (s, 1H), 8. 17 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 54 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):389 (M++1)

[0350]

実施例 $118:N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル<math>\}-N,N-ジメチルウレア$

2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(2m1)、トリエチルアミン(0.5m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(48mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に-78度に冷却し、ジメチルアミン塩酸塩(250mg)を加えそのまま昇温し、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を33mg、収率53%で得た。

[0351]

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$, 400MHz): δ 3. 11 (s, 6H), 4. 1 2 (s, 3H), 4. 20 (s, 3H), 7. 05 (s, 1H), 7. 17 (d d, J=2. 4Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 31 (d, J=2. 4Hz, 1H), 7. 59 (s, 1H), 8. 15 (s, 1H), 8. 46 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 82 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):403(M++1)

実施例に記載の化合物の構造は下記に示されるとおりである。

[0352]

【表1】

R.:		\ <u>\</u>	Z	/	5	٣	#	>	>	<i>></i>	
R 10	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	æ	H	Ħ	
ន	Œ	Ħ	Ħ	H	æ	æ	Ħ	æ	æ	Ħ	
Rª	н	Ħ	ж	H	=	ж	Ħ	#	н	H	
R,	Ħ	Ħ	Н	Ħ	Ħ	Ħ	, II	Ħ	. = .	H	
%	<u>(</u> -	Œ	تتا	<u>(</u>	[24	ᄄ	[_	Ē	[ر پور	
ቖ	Œ	Ħ	Ħ	Ħ	æ	æ	Ħ	# -	æ	Ħ	
8	H	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	H	×	Ħ	Ħ	æ	
R³	СН,0	CH30	CH,0	СН3О	CH30	CH30	CH,0	CH30	CH3	сн,0	
R²	CH,0	CH3O	сн,о	CH30	CHiO	CH30	CH30	CH3O	CH10	СН,0	
<u>~</u>	×	Ħ	Ħ	н	Ħ	Ħ	н	Ħ	H	æ	
2	CH	СН	CH	CH	CH	CH	СН	CH	CH	CH	
×	СН	СН	СН	CH	СН	СН	СН	CH	СН	СН	
		2	က	4	ស	9	7	∞	6	10	
	[0353]										

【表2】

_			/	ਰੰ- 🗸	G. G	ō	ر کے	f f	L F	£
R	>	<i>></i>	>	ō-\\\\	ž	z")=	z	~ <u>~</u>		" ="
R 10		E	Ħ	H	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н
8	æ	H .	H	#	Ħ	æ	I	æ	Ħ	· #
æ 8	Ħ	н	Ξ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н
R,	Ħ	æ	Ħ	H	Œ	н	Ħ	# '	ж	Ħ
R°	Ĩ .	<u>-</u>		ر 2	0	5	C 1	C 1 3	Ö	C 1
ج ت	Ħ	Ħ	æ	Ħ	ж	Ħ	Ħ	æ	Ħ	æ
X	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
г	сніо	снзо	CH10	снзо	CH10	CH30	снэо	CH10	CH,0	сно
R ²	СН10	снзо	CH,0	CH,0	CH3O	снэ	CH30	CH10	СН1О	СН3О
₽.	Ħ	Ħ	н	·	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
2	CH	CH	СН	СН	CH	CH	CH	СН	CH	СН
×	CH	CH	CH	СН	CH	СН	СН	CH	CH	CH
	=	12	13	14	15	16	17	8	19	20

[0354]

【表3】

R''	\$ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	\$ C	u		5- \	ð, "	y z	Z 5	z Š	
R 10	Ħ	Ħ	Ħ	Ξ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	ж	H
ឌ	н	æ	=	Ħ	Ħ	Ħ	. #	Ħ	æ	Ξ
R,	H	Œ	I	æ	=	#	· #	Ħ	Ħ	Ħ
R	Ħ	Ħ	Ħ	æ	Ħ	. 田 x	H	н	Ħ	Ħ
å	0	ر 1	C 1	CH,	СН3	CH3	CH3	CHi	СН3	CH3
X	Ħ	Ħ	ж	CH3	CH,	CH3	CH,	СН3	сн	CH3
7	Ħ	æ	Ħ	Ħ	н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
κ.	CH30	CH10	СН,0	СН,0	СН,0	снэ	он)	0 H 3	снэ	0 H J
R²	СН,0	CH10	CH,0	CH30	CH3O	CH10	CH,0	CH10	CH30	CH30
x	æ	ж	Ħ	Ħ	Ħ	æ	Ħ	Ħ	Ħ	H
2	СН	СН	CH	CH	CH	СН	CH	CH	СН	СН
×	СН	СН	CH	СН	СН	CH	СН	CH	CH	CH
	21	22	23	24	22	92	23	88	88	30

[0355]

【表4】

유 -	'- /	5-5	z/	N H	CH	- - = = = = = = = = = = = = = = = = = = =	-	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	5-5	£
₩ -	Ħ	æ	Ħ	# .	æ	Ħ	н	I	Ħ	Ξ
æ	=	H	ж	z	Œ	æ	Ħ	Ħ	* #	Ξ
κ «	Ħ	Ħ	Ħ	H	Ħ	#	Ħ	Ħ	Ħ	Œ
R,	H	Ħ	Ħ	Ħ	E	Ħ	CH,	CH,	CH,	CH3
ጸ	CH3	CH,	CH,	CH,	CH3	CH3	CH,	CH3	CH,	CH3
%	CH3	CH,	CH,	CH3	CH,	CH	in i	Ħ	Ħ	
Ŗ.	H	Œ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
۳ ع	CH30	CH10	CH,0	CH,0	CH,0	CH10	CH3O	СН,0	СН1О	СН,О
ጸ	CH3O	CH,0	CH,0	CH;0	CH,0	CH3O	CH3O	CH,0	CH30	CH,0
<u> </u>	Ħ	Ħ	Ħ	, H	Ħ	Ħ	Ħ	H	Н	Ħ
2	CH	СН	CH	CH	CH	CH	CH	CH	CH	CH
×	CH	CH	CH	CH	СН	СН	CH	CH	CH	CH
	31	32	33	34	35	36	37	88	39	40

[0356]

【表5】

R '-	- - -			N P P		-f	ફ	\	u-\$\int_{\text{u}}	u-
8. اه	Ħ	H	н	Œ	ж	æ	æ	Ħ	Ħ	Ħ
្ត	#	н	Ħ	Œ	Ħ	Ħ	ш	Ħ	E	н
8 8	Ħ	H	H	E	E	Ħ	Ħ	Н	H	ш
ጸ	CH3	CH,	CH,	CH3	CH,	CH3	æ	Ħ	- 5	H
x	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	NO2	NO2	Ħ	[**
ឆ្ន	Ħ	Ħ	Ħ	×	ж	#	Ħ	×	2	x
<u>ب</u>	Ħ	Ξ	Ħ	н	æ	Ħ	Ħ	Ħ	H	Ħ
я	CH10	СН,0	сн,о	CH30	сн,0	снэ	CH,0	CH,0	сно	\ \
R ²	CH30	CH10	CH10	снэо	CH3O	CH3O	CH3O	CH,0	сно	CH,0
۳. ت	æ	æ	Ħ	Ħ	Ħ	H	Ħ	H	н	Ħ
2	СН	CH	CH	СН	СН	CH	СН	CH	СЖ	CH
×	CH	СН	CH	CH	СН	СН	CH	CH	CH	СН
	41	42	43	44	45	46	47	48	49	20

[0357]

【表 6】

۳. ت	u-\pi_1.	₹			f. `~	ı.—	f 0-	u-	ť, ∕	\$\docume{\frac{1}{2}}
π •	Ħ	Ħ	æ	Ξ	æ	æ	Ħ	æ	Ħ	×
t °	Ħ	Ξ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Œ	Ħ.	æ
ង្គ	Ħ	H	Ħ	H	H	H		Ħ	Ħ	æ
R,	H	CH ₃	CH3	H	- ш	æ	Ħ	CH1	CH,	π
ž.	- -	CH,	CH1	ر 1	20	CH3	CH3	CH;	CH3	CH,
ጸ	Ħ	æ	Ħ	=	Ħ	CH3	CH3	Ħ	H	cH,
X	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	æ	Ξ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
R	Š Š		\ \ \ \ \ \	CH30(CH2)20	CH30(CH2)20	СЯ30(СЯ2)20	ся30(ся2)20	ся30(ся2)20	CH30(CH2)20	
Α 2	сн,0	CH,0	снэ	CH,0	СН,0	CH3O	CH30	CH,0	СН10	CH,0
ŭ	. #	Ħ	H	Ħ	H	H	Ħ	Ħ	H	Ħ
2	CH	CH	СН	СН	НЭ	CH	СН	CH	СН	CH
×	СН	CH	HO	CH	CH	СН	CH	CH	СН	CH
	51	25	23	54	55	20	57	28	29	99

[0358]

【表7】

57 m		5	>	>	>	>	5	\$	/	m
R i	Ξ	H	H	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	H	ж	· E
ង	I	H	Ħ	Ħ	エ	н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
R 8	Ħ	E	Ħ	Ħ	æ	н	Ħ	н	н	Ħ
R ,	ж	Ħ	Ħ	Ħ	Ξ	Ξ	×	H	Ħ	m
ጸ	2	C	H	Ħ	Ħ	н	Ħ	н	Ħ	Ħ
፳	H	н	н	æ	Ħ	Ħ	æ	Ħ	æ	Ħ
ž.	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	æ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
R ³	CH30	сн,0	CH30	CH30	CH30	CH30	снэо	CH30	CH30	СН1О
R 2	CH,0	0,40	CH,0	CH3O	CH,	CH,O	CH3O	CH30	CH10	CH,0
<u>~</u>	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	ж	Ħ	Ħ
2	СН	СН	СН	СН	CH	СН	СН	СН	СН	СН
×	z	z	z	z	z	z	z	Z	z	Z
	61	62	63	99	65	99	67	89	69	20

[0359]

【表8】

<u>=</u> ≃	\rightarrow u	-	∑ੈ [‡]		f	>	}	>	>_	5
л °-	H	#	н	H	Ш	H	н	H	н	H
R³	<u>.</u> E	Ħ	Ħ	ш	H	H	Ħ	#	田	H
RA	н	Ħ	Ħ	ж	Ħ	H	æ	н	Ħ	Ħ
R,	H	Ħ	Ħ	H	Ħ	н	ж	· ##	H	н
ጁ	.	н	Ħ	H	æ	C I		د 1	0	C 1
T	Ħ	Ħ	Ħ	H	æ	Ħ	=	H	æ	Œ
<u>~</u>	×	æ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	H	Ħ	щ
R3	CH,0	CH,0	СН,0	CH,0	0'H)	СН,0	CH10	CH10	CH,0	CH30
R 2	CH30	CH3O	СН,0	СН,0	CH30	CH10	CH,O	CH30	CH10	CH30
-≅	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	E	Ħ
2	СН	СН	СН	CH	СН	СН	CH	СН	СН	СН
×	z	z	z	z	z	z	z	z	z	z
	11	72	73	74	75	16	11	78	79	08

[0360]

【表9】

я :	/		\mathbb{Z}		g	z z	\	>	>
R 10	æ	Ξ /	H	Ħ	H	н	H	Ħ	н
æ	Œ	н	Ħ	H	Ħ	Ħ,	=	Ħ	н
ጽ	H	H	Ħ	н	н	н	Ħ	# .	Œ
R,	ж	H	Œ	E	Ħ	æ	E	Ħ	н
ጸ	- - -	c 1	0 1	CI	<u> </u>	0	ĮŢ.	Į.	<u>E-</u>
8	Ħ	æ	н	Ħ	Ħ	н	H	Ħ	Ħ
R	Ħ	H	н	ж	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н
8	CH30	CH10	0 H J	CH,0	CH10	СН3О	CH10	снзо	снзо
R 2	CH30	CH,0	0 H J	CH10	CH10	CH,0	CH10	CH30	CH30
Σ	н	E	H	Ħ	н	Ħ	H	Ħ	H
2	CH	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН
×	z	z	Z	z	z	z	z	z	z
	. 81	82	83	82	98	87		68	90

[0361]

【表10】

۳. -	\$	\$			€_	§	>	>	~ \\	
5	Ħ	Ħ	Ħ	Ξ	Ħ	Ħ	Œ	Ħ	H	ж
R ⁹	≖.	Ħ	H	н	I	×	H	Ħ	=	Ħ
R A	Œ	H	Ħ	н	н	=	н	Ħ	- =	н
Ά,	Ħ	ж	Ħ	н	ж	=	н	H	Ħ	Ħ
ѫ	Ē-	[=- ·	<u>-</u>	Ĭ T .	ഥ	[T.	=	Ħ	Ħ	Ħ
ጸ	Ħ	н	н	Ħ	H	æ	CH3	CH3	СН3	CH3
ጁ	Ħ	н	н	Ħ	Ħ	= .	æ	Ħ	Ħ	Ħ
R.3	CH30	CH.30	CH30	CH,0	CH,0	0.HJ	CH,0	CH,0	CH,0	CH,0
R ²	СН1О	CH30	СН10	CH,0	он э	СН,0	CH10	CH,0	CH30	СНЭО
Ē	Ħ	Ħ	Ħ	æ	Ħ	H	Ħ	Ħ	н	H
2	СН	СН	СН	CH	CH	СН	CH	CH	HO	CH
×	z	z	Z	z	z	z	z	Z	z	z
	91	36	93	26	95	96	97	86	66	100

[0362]

【表11】

- - 50		\ \ \	>			§	>	>	5	5,
R .	I	Ħ,	æ	Ħ	I	I	Ħ	H	Ħ	Ħ
ង	Ħ	щ	· #	Ħ,	Ħ	Ξ	Ħ	щ	CH 20CH 3	-(0=)OtHO
R.	Ħ	Ħ	Ħ	н	Ħ	Ħ	H	H	Ħ	Ħ
R,	Ħ,	н	æ	ш	н	Œ	н	ж	E	Н
R,	Ħ	CH3	CH1	CH3	CH1	CH3	NO2	N 0 2	- -	c 1
8	CH3	Ħ	н	Ħ	н	Ħ	H	Ħ	н	Ħ
ጸ	H	H	H	H	Ħ	Ħ	Ħ	н	H	Ħ
8	CH10	CH10	CH30	CH,0	CH10	CH,0	CH30	CH,0	CH30	CH30
R ²	CH10	CH30	CH30	CH,0	CH,	CH10	CH10	CH30	CH,0	CH30
~	H	H	H	Ħ	H	ж	Ħ	Н	Ħ	H
2	СН	СН	СН	СН	СН	СН	CH	CH	НЭ	СН
×	z	z	Z	z	z	z	z	z	Z	z
	101	102	103	104	105	106	107	108	109	110

[0363]

【表12】

R ''	5	>	>	>	ō	>	СН	CH1
R¹n	сн,	сн,сн,	CH ₁ (CH ₂) ₂	CH,	СН	CH1CH2	ж	CH1
X	Ħ	Ħ	Ħ	Н	H	ж	Ħ	н
R	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	H	Ħ
R,	Ħ	H	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
ب	c 1	c 1	C I	C	C I	ر 2	C 1	C 1
ž	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ξ	Ħ
ጁ	Ħ	Ħ	#	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
ж ғ.	CH3O	0.H.O	CH30	CH10	СН3О	CH,0	СН,0	CH3O
R ²	0 H J	O+10	0'H2	CH,10	CH10	CH10	CH10	CH10
ğ	I	π	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	$_{_{1}}$ Ξ
2	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	CH
×	z	z	z	z	z	z	z	Z
	111	112	113	114	115	116	111	118

[0364]

<u>薬理試験例1:VEGF刺激による血管内皮細胞内のMAPKの活性化に対する</u> 阻害能の測定

ヒト臍帯静脈血管内皮細胞(クロネティクス社より購入)は5%炭酸ガスイン

キュベーター内においてEGM-2培地(クロネティクス社より購入)で50~70%コンフルエントとなるまで培養し、同培地で96ウェル平底プレートに各ウェル1.5×10⁵個で播種した。37℃で1晩培養した後、培地を0.5%ウシ胎仔血清を含むEBM-2培地(クロネティクス社より購入)に交換し24時間培養した。ジメチルスルホキシドに溶解させた被験物質を各ウェルに添加して37℃で更に1時間培養した。ヒト組み換え型血管内皮増殖因子(以下、VEGFと略す)を最終濃度が50ng/m1となるように添加し、37℃で8分間、細胞を刺激した。培地を除去し細胞をリン酸緩衝生理食塩水(pH7.4)で洗浄した後、可溶化緩衝液(1%TritonX100、2mMオルトバナジル酸ナトリウム、1mMエチレンジアミン4酢酸2ナトリウムを含むトリス緩衝生理食塩水(pH7.4))を10μ1添加した。4℃で1時間振蕩して細胞を可溶化し、その溶液に1%ラウリル硫酸ナトリウムを含むトリス緩衝生理食塩水を等量添加しよく混合した。この溶液2μ1をPVDFフィルターにドットブロットすることで吸着させ、このフィルターについて抗チロシンリン酸化MAPK抗体(第一化学薬品株式会社より購入)を用いたイムノブロッティングを行った。

[0365]

リン酸化されたMAPK量をデンシトメーターで定量し、被験物質非存在下でのVEGF添加によるリン酸化MAPK量を100%、被験物質およびVEGF非存在下でのリン酸化MAPK量を0%として、被験物質存在下でのリン酸化MAPK率を求めた。このリン酸化MAPK率によりMAPKの活性化を50%阻害するのに必要な被験物質の濃度(IC₅₀)を算出した。

[0366]

結果は表1に示すとおりであった。

【表13】

表 1

化合物番号	IC _{so} (nM)	化合物番号	IC _{so} (nM)	化合物番号	IC _{so} (nM)	化合物番号	IC _{so} (nM)
1	1. 8	33	3. 5	65	36. 0	95	2. 7
4	2. 1	34	4. 2	66	21.0	96	< 1
4 5	2. 9	35	3. 7	67	345. 0	97	518.0
7	5. 2	36	3. 3	68	45. 0	98	450. 0
8	11.0	37	2. 3	69	67. 0	99	8. 8
9 10	5. 1	40	12. 0	70	6. 8	100	5. 2
10	7. 8	41	4. 9	71	750. 0	102	150.0
11-	15. 0	42	5. 9	72	3. 9	103	53. 0
13	2. 2	43	3.8	73	<2	104	5. 3
14	0. 7	45	2. 0	74	6. 0	105	2. 3
16	2. 9	46	4. 3	75	1. 2	106	<1
17	11.0	47	4. 0	76	8. 0	107	10. 2
18	0. 6	48	0. 5	77	71. 0		
19	0. 6	49	4. 3	78	4. 1		
20	8. 5	50	0. 5	79	30. 0 ·		
21	3. 4	52	4. 4	80	13. 0		
22	0. 4	53	5. 9	82	3. 8		
23	5. 4	54	0. 5	83	>1000	:	
24	0. 6	55 .	2. 8	85	0. 7	*	
25	3. 9	56	5. 1	86	0.6		
26	5.3	57	6. 5	87	58. 0		
28	4. 0	58	5. 1	89	45. 0		
29	4. 4	59	5. 8	90	42. 0		
30	1. 7	62	16. 0	92	46. 0.	*	
31	2. 5	63	70. 0	93	14. 0		
32	7. 3	64	42. 0	94	1. 8		

[0367]

薬理試験例2:核形態試験

A375ヒトメラノーマ細胞(財団法人癌研究会より入手)2×10⁴個をカルチャースライド(Falcon製)上に播種し、37℃で培養した。5時間後、被験物質を10μM、1μMとなるように添加し、さらに48時間培養を継続した。細胞を固定後、リボヌクレアーゼ(200μg/m1)を含む50μg/m1ヨウ化プロピジウム溶液を加え核を染色した。染色された核を蛍光顕微鏡で観察し、核形態の異常の有無を解析した。被験物質の核形態変化は1μMで形態変化した細胞が認められる場合には(2+)、10μMで形態変化した細胞が認められる場合には(+)とした。また、10μMで形態変化した細胞が認められない場合には(-)とした。結果は表2に示すとおりであった。

[0368]

【表14】

表2

化合物番号	形態変化	化合物番号	形態変化
13	(-)	37	(-)
14	(-)	38	(-)
15	(-)	39	(-)
16	(-)	40	(-)
17	(-)	41	(-)
18	(-)	42	(-)
20	(-)	43	(-)
21	(-)	44	(-)
22	(-)	45	(-)
24	(-)	46	(-)
25	(-)	47	(-)
26	(-)	48	(-)
28	(-)	. 49	(-)
29	(-)	52	(-)
30	(-)	53	(-)
31	(-)	55	(-)
32	(-)	58	(-)
33	(-)	59	(-)
34	(-)	60	(-)
35	(-)	61	(-)
36	(-)	62	(-)

[0369]

薬理試験例3:ヒトグリオーマ細胞(GL07)に対する抗腫瘍効果

ヒトグリオーマ細胞GL07(実験動物中央研究所から入手)をヌードマウスに移植し、腫瘍体積が100mm³程度になった時点で各群の腫瘍体積の平均が均一になるように1群4匹ずつに群分けをし、20mg/kgとなるように被験化合物を、対照群には媒体を9日間毎日、1日1回経口投与あるいは腹腔内投与した。投与開始日の腫瘍体積を1としたときの対照群のx日目の腫瘍体積をCx、被験化合物投与群の腫瘍体積をTxとし、腫瘍増殖抑制率(TGIR)=(1-Tx/Cx)×100を求めた。

[0370]

本発明の化合物群の代表例に関して、腫瘍増殖抑制率の結果を表3に示す。

【表15】

表 3

表 3					
化合物番号	投与部位	腫瘍増殖抑制率(%)	化合物番号	投与部位	腫瘍増殖抑制率(%)
4	経口	61	78	経口	21
5	経口	59	79	経口	28
9	腹腔内	59	80	経口	52
13	腹腔内	52	82	経口	27
14	腹腔内	18	83	経口	31
16	腹腔内	77	85	経口	26
17	腹腔内	85	89	経口	40
18	経口	57	93	経口	29
24	経口	63	94	経口	29
25	腹腔内	68	97	経口	48
28	腹腔内	84	98	経口	38
29	経口	64	99	経口	. 33
37	腹腔内	70	100	経口	36
48	腹腔内	90	101	経口	44
50	経口	59	102	経口	24
51	経口	65	103	経口	23
54	経口	59	104	経口	22
62	経口	78	105	経口	20
64	経口	37	107	経口	49
66	経口	26	109	経口	71
67	経口	30	110	経口	26
68	経口	57	111	経口	78
69	経口	26	112	経口	81
71	経口	67	113	経口	61
73	経口	34	114	経口	60
74	経口	28	115	経口	74
77	経口	26	116	経口	83

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 抗腫瘍活性を有しかつ細胞形態変化を生じさせない化合物の提供。

【解決手段】 式(I)の化合物またはその薬学上許容される塩もしくは溶媒和物。

【化1】

(XおよびZはCHまたはNを表し、 R^1 、 R^2 および R^3 はH、Pルキル、Pルコキシ、Pルケニル、Pルキニル、ニトロまたはPミノを表し、 R^4 はHを表し、 R^5 、 R^6 、 R^7 および R^8 はH、Nロゲン、Pルキル、Pルコキシ、Pルキルチオ、ニトロまたはPミノを表し、 R^9 および R^{10} はH、Pルキル、Pルキルカルボニルを表し、 R^{11} はPルキル、Pルケニル、PルキニルまたはPラルキルを表す)

【選択図】 なし

認定 · 付加情報

特許出願の番号 平成11年 特許願 第142493号

受付番号 59900483583

書類名特許願

担当官 長谷川 実 1921

作成日 平成11年 5月31日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】 000253503

【住所又は居所】 東京都中央区新川二丁目10番1号

【氏名又は名称】 麒麟麦酒株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】 100064285

【住所又は居所】 東京都千代田区丸の内3-2-3 富士ビル 協

和特許法律事務所内

【氏名又は名称】 佐藤 一雄

【選任した代理人】

【識別番号】 100067079

【住所又は居所】 東京都千代田区丸の内3-2-3 富士ビル 協

和特許法律事務所内

【氏名又は名称】 小野寺 捷洋

【選任した代理人】

【識別番号】 100091487

【住所又は居所】 東京都千代田区丸の内3丁目2番3号 協和特許

法律事務所

【氏名又は名称】 中村 行孝

【選任した代理人】

【識別番号】 100107342

【住所又は居所】 東京都千代田区丸の内3丁目2番3号 協和特許

法律事務所

【氏名又は名称】 横田 修孝

出願人履歴情報

識別番号

[000253503]

1. 変更年月日

1995年 6月14日

[変更理由]

住所変更

住所

東京都中央区新川二丁目10番1号

氏 名

麒麟麦酒株式会社